⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64 - 29843

(5) Int Cl. 4

證別記号

庁内整理番号

43公開 昭和64年(1989) 1月31日

G 03 C 7/42 7915-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全42頁)

60発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料の処理方法

②特 願 昭62-185030

29出 願 昭62(1987)7月24日

@祭 明 者 守 太 熤

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会

⑦発 佳 弘 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会

社内

 \mathfrak{OH} 富士写真フィルム株式 神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

ハロゲン化銀カラー写真感光 1. 発明の名称 材料の処理方法

2. 特許請求の範囲

像苺光されたハロゲン化銀カラー写真感光材料 を下記一般式(1)で表わされる化合物の少なく とも一種の存在下において、漂白処理または漂白 定着処理を行なうことを特徴とするハロゲン化銀 カラー写真感光材料の処理方法。

一般式(1)

(nは1または2を表わし、R」は炭素数3以上 2 0以下の置換基を表わし、Aはヘテロ環を完成 させるための有機基を衷わし、X^G はアニオンを 衷わす。ただし、分子内塩のときは X^G は必要が ない。)

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は露光されたハロゲン化銀カラー写真感 光材料(以下カラー感光材料という)を現像、源 白、定着する現像処理方法(以下単に処理という) に関するものであり、特に漂白作用を促進して、 処理時間を短縮化するとともに充分な源白を行っ て画質の良好なカラー写真画像を形成することが できる改良された現像処理方法に関するものであ

(従来の技術)

一般に、カラー感光材料の処理の基本工程は、 発色現像工程と脱銀工程である。すなわち、露光 されたハロゲン化銀カラー写真材料を、発色現像 工程に入れる。ここでは、発色現像主楽によりハ ロゲン化銀が選元されて銀を生ずるとともに、酸 化された発色現像主薬は発色剤と反応して色素の 画像を与える。しかるのちに、カラー写真材料を 脱銀工程に入れる。ここでは、酸化剤(濃白剤と 通称する)の作用により前の工程で生じた銀が酸

化されたのち、定著剤と通称される銀イオンの錯化剤によって溶解され、除かれる。したがって、これらの工程を経た写真材料には色素画像のみが出来上がる。実際の現像処理は、上記の発色現像および脱銀と云う二つの基本工程のほかに、画像および脱銀と云う二つの基本工程のほかに、画像の保存性を良くするため等の補助的な工程を含れている。たとえば、処理中の感光層の過度の軟化を防ぐための硬膜浴、現像反応を効果的に停止させる停止浴、画像を安定化される画像安定浴浴などが挙げられる。

また上記した脱銀工程も、漂白浴と定着浴をそれぞれ別浴として二工程で行なう場合と、迅速処理化、省力化を目的として処理工程をより簡略化し、漂白剤と定着剤を共存させた漂白定着浴により一工程で行なう場合とがある。

近年カラー写真感光材料において、処理の迅速 簡略化と環境汚染防止が要請されている観点から、 第2鉄イオン錯塩(例えば、アミノボリカルボン

ロゲン化銀の現像で生成された銀の漂白を阻害する問題が生じる。

第2 鉄イオン錯塩以外の漂白剤としては、過硫酸塩が知られており、通常、過硫酸塩を塩化物を含有させて漂白液として使用される。 しかしながら、過硫酸塩を用いた漂白液の欠点は、第2 鉄イオン錯塩よりさらに漂白力が弱く、漂白するのに著しく長時間を有することである。

一般に公客性又は機器に対する腐食性のない譲 白剤は漂白力が弱いという関係があり、それ故に 漂白力の弱い漂白剤、特に第2鉄イオン錯塩又は 過碳酸塩を使用した漂白液もしくは漂白定着液の 漂白能力を増加させることが望まれている。

従来、エチレンジアミンテトラ酢酸鉄塩の如き 第2鉄イオン錯塩を漂白剤とする漂白液もしくは 漂白定着液の漂白能力を高める手段として種々の 漂白促進剤を処理浴に添加することが提案されて いる。

例えば米国特許第3893858号明細書、英 ・ 国特許第138842号明細書、特開昭53-1

酸第二鉄イオン錯塩、等、とくにエチレンジアミンテトラ酢酸鉄(Ⅲ) 錯塩)を主体とした源白処理方法が主に利用されている。

しかしながら、第2鉄イオン錯塩は酸化力が比較的小さく漂白力が不充分なため、これを漂白剤として用いたものはたとえば塩臭化銀乳剤を主体とする低感度のハロゲン化銀カラー写真感光材料を漂白処理もしくは漂白定著処理する場合には米別剤を主体とし、かつ色増感された高感度のハロゲン化銀カラー写真感光材料、撮影用カラーネが感光材料を処理する場合には、漂白作用が不十分で脱銀不良になったり、漂白するのに長時間を要するという欠点を有する。

またカラー感光材料では、一般に色増感の目的 で増感色素が用いられる。特に高感化をめざして、 高銀化又は高アスペクト比の平板粒子を用いる場 合、ハロゲン化銀表面に吸着した増感色素が、ハ

これらの漂白促進剤の中には、確かに漂白促進 効果を有するものがあるが、その効果は必ずしも 十分ではなく、また特に漂白定着液中においては、 安定性が極めて悪く短時間に効果を失って実用に 適したものでは必ずしもなかった。

さらに、他の漂白促進剤として、たとえば、米国特許3、748、136号明細費に記載されている如きオニウム化合物、特公昭54-1205

6 号公報に記載されている如きフェニレン連結アンモニウム塩、米国特許4.552.834号明 細書に記載されている如きアミン化合物等がある。これらの化合物は漂白液や漂白定若液中で安定であるが、漂白促進効果が弱く、これらも必ずしも実用に適したものではなかった。

(発明が解決しようとする問題点)

このように、これらの源白促進剤の多くは必ず しも充分満足し得る漂白促進効果を奏せず、また、 源白促進効果は優れていても、処理液中での安定 性に欠けるため処理液の有効寿命が短くなり長期 保存に耐え得ないという欠点を有するものが多い。

本発明の第1の目的は、毒性が低く公客防止の 要請に適合し、漂白速度において優れたカラー写 真処理方法を提供することである。

本発明の第2の目的は、漂白剤として漂白力の 弱いもの、特に第2鉄イオン錯塩又は過硫酸塩を 用いる漂白処理もしくは漂白定着処理において他 の写真特性を悪化させずに漂白力を高める方法を 提供することである。

式中、nは1または2を表わし、R. は皮素数 3以上20以下の置換基を表わし、Aはヘテロ環 を完成させるための有機基を表わし、XO はアニ オンを表わす。ただし分子内塩のときはXO は必 要ない。

以下、一般式(1)について詳しく説明する。 nは1または2を表わす。

R」は炭素数3以上20以下の置換基を表わす。 具体的には、置換あるいは無置換のアルキル基 (例えば、nープロピル、nーブチル、3ーヒド ロキシプロピル、ベンジル)、置換あるいは無置 切のアリール基(例えば、フェニル、pーニトロ フェニル、pークロロフェニル)、アルコキシカ ルボニル基(例えば、フェニル)、ア ルボニル基(例えば、フェニル)、キシ カルボニル))、アルキル カルボニル)、アルキルカルバ な(例えば、Nーアルキルカルバ オイルシである。R」がベンゼン環でヘテロ環に に取していてもよい。(例えばベンゾオキサゾー 本発明の第3の目的は、本発明の化合物を感光 材料あるいは課白液もしくは漂白定着液に含有せ しめた場合に漂白速度を高めることができ、かつ 安定性のよい処理液を用いた漂白法を提供するこ とである。

本発明の第4の目的は、とくに攝影感度を有するカラー写真感光材料を迅速に漂白もしくは漂白 定着することのできる方法を提供することである。 (問題点を解決するための手段)

本発明の前記の諸目的は、露光されたハロゲン 化銀カラー写真感光材料を発色現像し、次いで漂 白処理及び定着処理するかまたは漂白定着処理す るカラー写真処理法において、下記の一般式 (I) で表わされる化合物の存在下で漂白処理または漂 白定着処理を行うことで達成された。

一般式(1)

ル環、ベンゾチアゾール環、キノリン環)。

Aはヘテロ環を完成させるための有機基を表わ し、酸素原子、窒素原子、硫黄原子を含んでもよ く、R。がベンゼン環のとき縮環してもよい。好 ましい例としてAは5~6 員環をあげることがで き、さらに好ましい例としてピリジン環をあげる ことができる

R」としては、置換もしくは無置換のアルキル、 またはアリール基が好ましい。特にアリール基た とえばフェニル基が特に好ましい。

R, の炭素数は、3~10が好ましく、特に3 ~7が好ましい。

また、nとしては合成上から1が好ましい。

Xはアニオンを衷わす。例えば、塩素イオン、 臭素イオン、ヨウ素イオン、硝酸イオン、硫酸イ オン、p-トルエンスルホナート、オギザラート を衷わす。ただし、分子内塩のときは、X は必要 がない。

一般式 (!) の化合物は漂白液や漂白定着液 (共に補充液でも可)もしくはそれらの前浴に添 加するのが好ましいが、あらかじめ感光材料中に合有させておき漂白液や漂白定着液に持ち込ませることも可能である。漂白液、漂白定着液あるいはそれらの前浴に添加する場合の添加量としては好ましくは1×10-3から1×10-1mol/ℓ、より好ましくは1×10-3から2×10-1mol/ℓ、最も好ましくは2×10-3から1×10-1mol/ℓである。感光材料内蔵の場合、1×10-1から1×10-1mol/π、より好ましくは2×10-1から5×10-1mol/πである。一般式(I)の化合物は漂白促進剤として単独で用いても良いし2種以上併用しても良い。

本発明の化合物のようなオニウム化合物を漂白 促進剤として用いようとする試みはこれまでにも 行なわれてきた。例えば米国特許3.748.1 36号明細書にはオニウム化合物の例が挙げられ ており、さらにこの中から選択的な化合物として、 フェニレン連結アンモニウム塩が特公昭54-1 2056号公報に記載されている。また同様に選 択的化合物として特開昭49-59644号公報

に記載の化合物が挙げられるが、これらの明細書 に具体的に挙げられた化合物を用いてテストを行 なったところ漂白促進効果を示したものはわずか であり、その効果も極く小さなものであった。

そこで本発明者等は、さらに多くの化合物についてテストを行ない研究を重ねた結果、本発明の 化合物を見い出したのである。

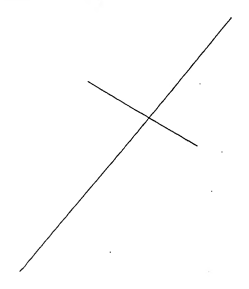
本発明化合物は、R.の炭素数が3以上20以下であることが特徴である。特公昭54-120 56号公報に記載されている化合物例は、R.はメチル基あるいは水素原子であり、このような化合物の漂白促進効果は極く小さなものであった。つまり、R.の炭素数を多くすることは溶解性の低下につながり、漂白促進効果の向上は期待されないと予想されたが、炭素数を3以上にすると予想外に署しく漂白促進効果が得られたことは深くべきことである。

またR:の炭素数が20をこえると化合物自体 の溶解性が大巾に低下する点で好ましくない。そ え故、R:として炭素数3以上20以下の置換基

を有することが重要である。

本発明化合物は特異的に大きな漂白促進能を有 し、しかも漂白液や漂白定着液中で安定で、現在 一般的に行なわれているような自動現像機を用い た長期連続処理にも充分使用可能である。

次に本発明の具体的化合物を記すが、これらに 限られるものではない。



2 C & -

00
$$C_2H_5$$
 $N-C_2H_5$ C_2H_5 $C_2H_$

本発明の化合物の合成は一般によく知られた方法(例えば、参照 特公昭54-12056号公報)により容易に合成することができるが具体的方法を以下に記す。

化合物(4)の合成

pーキシリレンジクロリド12gと4ーベンジルビリジン25.5gをイソブロビルアルコール100 配中に加え、30分加熱撹拌した。放冷後酢酸エチル100 配を加え、生じた結晶を濾取した。エタノール700配から再結晶し、化合物(4)を得た。

21.5g(59%)

他の化合物も同様に合成できる。

本発明は脱銀工程として漂白浴、漂白定者浴、 定着浴等を組み合わしたいかなる処理においても 効果を発揮する。脱級工程としては例えば下記の ものが挙げられるが、これらに限定はされない。

No.1 源白一定着

Na.2 漂白一水洗一定着

No. 3 漂白-漂白定着

No. 4 漢白-漢白定着-定着

Na.5 定著一漂白定着

No.6 漂白定着

脱銀工程としては上記ね6が最も好ましい。

また、脱銀工程は通常現像工程の後に行なわれるが、これらの間に水洗やリンス、漂白促進など の浴を設けても良い。

さらに、各工程は順流または向流の多段処理方 式が好ましい。特に2段または3段の向流方式が 好ましい。

本発明において、漂白液及び漂白定着液に用いられる漂白剤としては、公知のあらゆるものが使用可能であるが、特に、源白液にはアミノポリカルボン酸第二鉄錯塩及び過硫酸塩が好ましく、漂白定着液にはアミノポリカルボン酸第二鉄増塩は、第二鉄イオンとアミノポリカルボン酸又はその塩との増体であり、アミノポリカルボン酸の代表例としては以下の通りである。

A-1 エチレンジアミン四酢酸

A-2 ジエチレントリアミン五酢酸

A-3 1.3-ジアミノプロパン四酢酸

A-4 1.2-ジアミノプロパン四酢酸

A - 5 エチレンジアミン- N - (*B* - オキシ エチル) - N, N´, N´ - 三酢酸

A-6 ニトリロ三酢酸

A-8 イミノジ酢酸

A-9 ジヒドロキシエチルグリシン

A-10 エチルエーテルジアミン四酢酸

A-11 グリコールエーテルジアミン四酢酸

A-12 エチレンジアミンテトラブロピオン酸などを挙げることができるが、これらの例示化合物に限定されない。

これらの化合物の中では特に A - 1 ~ A - 3、 A - 7、A - 8、A - 1 1 が好ましい。

アミノポリカルポン酸第2鉄镨塩は镨塩の形で 使用しても良いし、第2鉄塩、例えば硫酸第2鉄、 塩化第2鉄、硝酸第2鉄、硫酸第2鉄アンモニウ

さらに、漂白液や漂白定着液中もしくはこれら の前谷中には本発明の漂白促進剤の他に従来漂白 促進剤として知られている化合物を添加すること ができる。このような漂白促進剤については、例 えば、米国特許第3,893,858号明細書、 ドイツ特許第1、290、812号明細書、英国 特許第1, 138, 842号明細書、特開昭53 - 9 5 6 3 0 号公報、リサーチ・ディスクロージ + - 第17129号(1978年7月号)に記載 のメルカプト基またはジスルフィド基を有する化 合物、特開昭50-140129号公報に記載の チアゾリジン誘導体、米国特許第3.706.5 61号明細書に記載のチオ尿素誘導体、特開昭5 8-16235号公報に記載の沃化物、ドイツ特 許第2, 748, 430号明細書に記載のポリエ チレンオキサイド類、特公昭45-8836号公 報に記載のポリアミン化合物などを用いることが できる。特に好ましくは英国特許第1、138、 8 4 2 号明細書記載のようなメルカプト化合物が 好ましい。

ム、燐酸第2鉄などとアミノボリカルボン酸を用いて溶液中で第2鉄イオン錯塩を形成させてもよい。錯塩の形で使用する場合は、1種類の錯塩を用いてもよいし、又2種類以上の錯塩を用いずなない。一方、第2鉄塩とアミノボリカルボン酸を用いて溶液中で錯塩を形成する場合は第2鉄塩を1種類又は2種類以上使用してもよい。更にアミノボリカルボン酸を1種類又は2種類以上使用してもよい。また、いずれの場合にも、アミノボリカルボン酸を第2鉄イオン錯塩を形成する以上に過剰に用いるのが好ましい。

アミノポリカルポン酸及びその第二鉄譜塩は通常、アルカリ金属塩やアンモニウム塩の形で使用するのが好ましく、特にアンモニウム塩が溶解性の点で好ましい。

また上記の第2鉄イオン錯体を含む漂白液又は 漂白定着液には鉄以外のコパルト、網等の金属イ オン錯塩が入っていてもよい。

過硫酸塩としてはアンモニウム塩、カリウム塩、 ナトリウム塩、などが挙げられる。

これらの漂白促進剤は本発明の漂白能を有する 処理液の前浴に添加して使用することもできる。

本発明において、漂白液 1ℓ 当りの漂白剤の量は0.05モル ~ 1 モルであり、好ましくは 0.1モル ~ 0.5 モルである。

また漂白液のpHは、漂白剤がアミノポリカルポン酸第二鉄塩の場合 4.0~ 8.0、特に5.0~6.5になることが好ましく、過硫酸塩の場合0.5~8.0、好ましくは 2.0~ 4.0である。漂白液の温度は 10~60での処理可能であるが好ましくは 30~50で、より好ましくは 35~45でである。漂白液の補充量は感光材料 1 ㎡あたり 50~200 ut が好ましいがより好ましくは 100~50 ut である。

本発明において漂白定着液 1 ℓ 当りの漂白剤の 量は0.05モル~ 0.5モルであり、好ましくは 0.1 モル~ 0.4モルである。

また漂白定着液中には定着剤としてチオ硫酸ナトリウム、チオ硫酸アンモニウム、チオ硫酸アンモニウムの知きチオ硫酸塩、チオシアン酸ナトリウム、チオシアン酸アンモニウム、チオシアン酸カリウムの如きチオシアン酸塩、チオ尿素、チオエーテル等を用いることができる。これら定着剤の量は漂白定着液1 ℓ 当り 0.3モル~3モル、好ましくは 0.5モル

報に記載されたような漂白-漂白定着工程にも使用できる。この場合、漂白液または漂白定着液の 片方に添加しても良いし、両方に添加しても良い。

本発明の処理方法において定着液には前記環白 定着液に含まれる化合物を全て含むことができる。

定着液のpHは3.0~9.0、好ましくは5.0~8.0、処理時間は20秒~10分が好ましく、30秒~4分がより好ましい。含まれる定着剤の好ましい濃度及び好ましい温度は前配漂白定着液と同じである。

漂白、漂白定着または定着工程のすぐ後に水洗または安定化工程が続く場合、これらのオーバーフロー液の一部または全部を漂白、漂白定着、定着などの処理液へ導入することが好ましい。

本発明に使用されるカラー現像液中には、公知の芳香族第一級アミンカラー現像主薬を含有する。 好ましい例はp-フェニレンジアミン誘導体であ り、代表例を以下に示すがこれらに限定されるも のではない。

D-1 N. N-ジエチル-p-フェニレンジア

~2モルである。

以上の漂白剤、定着剤のほか漂白定着液には前 記漂白液中に含まれる化合物が含まれてよい。

漢白定着液には、保恒剤としての亜硫酸塩、例えば亜硫酸ナトリウム、亜硫酸カリウム、亜硫酸フンモニウム及び、ヒドロキシルアミン、ヒドラジン、アルデヒド化合物の重亜硫酸塩付加物、例えばアセトアルデヒド重亜硫酸ナトリウムなどを含有させることができる。 更に、各種の蛍光増白刺や消泡剤あるいは界面活性剤、ポリビニルピロリドン、メタノール等の有機溶剤を含有させることができる。

源白定着液の p H は 4.0~ 9.0、好ましくは 5.0~ 8.0、より好ましくは 6.0~ 7.5である。

また、漂白定着液の好ましい温度範囲は漂白液の場合と同じである。

漂白定着液の補充量としては感光材料 1 mlあた り 3 0 0 mlから 3 0 0 0 mlか好ましいが、より好 ましくは 3 0 0 mlから 1 0 0 0 mlである。

本発明の化合物は特開昭61-75352号公

ミン

- D-2 2-アミノ-5-ジェチルアミノトルエ ン
- D-3 2-アミノ-5-(N-エチル-N-ラ カリルアミノ)トルエン
- D-4 4-(N-エチル-N-(β-ヒドロキ シエチル) アミノ] アニリン
- D 5 2 メチル 4 (N エチル N (β ヒドロキシエチル) アミノ) アニ
- D 6 · 4 アミノ 3 メチル N エチル N (β (メタンスルホンアミド) エチル) アニリン
- D-7 N-(2-アミノ-5-ジェチルアミノフェニルエチル)メタンスルホンアミド
- D-8 N, N-ジメチルーゥーフェニレンジア ミン
- D-9 4-アミノ-3-メチル-N-エチル-N-メトキシエチルアニリン
- D-10 4-アミノー3-メチル-N-エチルー

N - β - エトキシエチルアニリン
D - 11 4 - アミノ - 3 - メチル - N - エチル - N - B - プトキシエチルフニリン

上記pーフェニレンジアミン誘導体のうち特に 好ましくは例示化合物D-5である。

また、これらのpーフェニレンジアミン誘導体は破酸塩、塩酸塩、亜硫酸塩、pートルエンスルポン酸塩などの塩であってもよい。該芳香族一級アミン現像主薬の使用量は現像液1 ℓ 当り好ましくは約 0.18 ~約2 0 g、より好ましくは約 0.5 g ~約1 0 g の濃度である。

又、カラー現像液には保恒剤として、亜硫酸ナトリウム、亜硫酸カリウム、重亜硫酸ナトリウム、 重亜硫酸カリウム、メク亜硫酸ナトリウム、メタ 亜硫酸カリウム等の亜硫酸塩や、カルボニル亜硫 酸付加物を必要に応じて添加することができる。 しかしながら、カラー現像液の発色性向上のため には亜硫酸イオンは実質的に含有しない方が好ま しい。ここでいう"実質的に含有しない"とは、カラー現像液1 ℓ 当り、亜硫酸ナトリウム換算で

リアミン類、同61-197760号記載のニトロキンラジカル類、同61-186561号、及び61-197419号記載のアルコール類、同61-198987号記載のオキシム類、及び同61-265149号記載の3級アミン類を使用するのが好ましい。

その他保恒剤として、特開昭57-441148

号及び同57-53749号に記載の各種金属類、特開昭59-180588号記載のサリチル酸類、特開昭54-3532号記載のアルカノールアミン類、特開昭56-94349号記載のポリエチレンイミン類、米国特許第3,746,544号記載の芳香族ポリヒドロキシ化合物等を必要に応じて含有しても良い、特に芳香族ポリヒドロキシ化合物の添加が好ましい。

本発明に使用されるカラー現像液は、好ましくは P H 9 ~ 1 2 、より好ましくは 9 ~ 11.0であり、そのカラー現像液には、その他に既知の現像液成分の化合物を含ませることができる。

上記pHを保持するためには、各種緩衝剤を用

 $0.58 \angle 2$ 以下、好ましくは $0.28 \angle 2$ 以下、より好ましくは、全く、含有しないことである。

又、前記カラー現像主薬を直接、保恒する化合 物として、各種ヒドロキシルアミン類、特願昭 6 1-186559号記載のヒドロキサム酸類、同 61-170756号記載のヒドラジン類や、ヒ ドラジド類、同61-188742号及び同61 - 2 0 3 2 5 3 号記載のフェノール類、同 6 1 -188741号記載のα-ヒドロキシケトン類や αーアミノケトン類、及び/又は、同61-18 0616号記載の各種糖類を添加するのが好まし い。又、上記化合物と併用して、特願昭61-1 47823号、同61-166674号、同61 -165621号、同61-164515号、同 61-170789号、及び同61-16815 9 号等に記載のモノアミン類、同 6 1 - 1 7 3 5 95号、同61-164515号、同61-18 6560号等に記載のジアミン類、同61-16 5621号、及び同61-169789号記載の ポリアミン類、同61-188619号記載のポ

いるのが好ましい。

設街剤の具体例としては、炭酸ナトリウム、炭炭酸カリウム、重炭酸ナトリウム、重炭酸カリウム、リン酸三カリウム、リン酸ニカリウム、ホウ酸ニナトリウム、リン酸ニカリウム、ホウ酸カリウム、四ホウ酸ナトリウム、の一とドロキシウの酸サーリウム(カースルホー)の大い酸ナトリウム(カースルホー)の大い酸カリウム(カースルホー)の大い酸カリウム(カースルホー)の大い酸カリウム(カースルホー)の大いできるなどを挙げることができる。しかしながらなどを挙げることがでほった。しかしながらなどを挙げることがでほった。

その他、カラー現像液中にはカルシウムやマグ ネシウムの沈澱防止剤として、あるいはカラー現 像被の安定性向上のために、各種キレート剤を用いることができる。

キレート剤としては有機酸化合物が好ましく、 例えばアミノポリカルポン酸類、有機ホスホン酸 類、ホスホノカルポン酸類をあげることができる。 以下に具体例を示すがこれらに限定されるもので はない。

エトリロ三酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、エチレンジアミン四酢酸、N, N, Nートリメチレンホスホン酸、エチレンジアミンーN, N, N N ーテトラメチレンホスホン酸、トランスシクロペキサンジアミン四酢酸、1, 2 ージアミノブロパン四酢酸、ヒドロキシエチルイミノジ酢酸、グリコールエーテルジアミン四酢酸、2 ーホスホノブタンー1, 2, 4 ートリカルボン酸、1ーヒドロキシエチリデンー1, 1 ージホスホン酸、N, N ーピス(2 ーヒドロキシベンジル)エチレンジアミンーN, N ージ酢酸 これらのキレート剤は必要に応じて2種以上併用しても良い。

国特許第2、494、903号、同3、128、182号、同4、230、796号、同3、253、919号、特公昭41-11431号、米国特許第2、482、546号、同2、596、926号及び同3、582、346号等に記載のアミン系化合物、特公昭37-16088号、同42-25201号、米国特許第3、128、183号、特公昭41-11431号、同42-23883号及び米国特許第3、128、1863号、改昭41-11431号、同42-23883号及び米国特許第3、532、501号等に表わされるポリアルキレンオキサイド、その他1-フェニルー3-ピラブリドン類、イミダゾール類、等を公嬰に応じて添加することができる。

本発明においては、必要に応じて、任意のカブリ防止剤を添加できる。カブリ防止剤としては、塩化ナトリウム、臭化カリウム、沃化カリウムの如きアルカリ金属ハロゲン化物及び有機カブリ防止剤が使用できる。有機カブリ防止剤としては、例えばベンゾトリアゾール、6-ニトロベンズイミダゾール、5-ニトロベンゾト

これらのキレート剤の添加量はカラー現像液中の金属イオンを封鎖するのに充分な量であれば良い。例えば1 ℓ 当り 0.1g~10g程度である。

カラー現像液には、必要により任意の現像促進剤を添加することができる。しかしながら、本発明のカラー現像液は、公害性、調液性及び色汚染防止の点で、ベンジルアルコールを実質的に含有しない場合が好ましい。ここで「実質的に」とは現像液1 ℓ 当たり2 対下、好ましくは全く含有しないことを意味する。

その他現像促進剤としては、特公昭37-16088号、同37-5987号、同38-7826号、同44-12380号、同45-9019号及び米国特許第3、813、247号等に表わされるチオエーテル系化合物、特開昭52-49829号及び同50-15554号に表わされる
p-フェニレンジアミン系化合物、特開昭50-137726号、特公昭44-30074号、特開昭56-156826号及び同52-43429号、等に表わされる4級アンモニウム塩類、米

リアゾール、5 ークロローベンゾトリアゾール、 2 ーチアプリルーベンズイミダゾール、2 ーチア ゾリルメチルーベンズイミダゾール、インダゾー ル、ヒドロキシアザインドリジン、アデニンの如 き合窒素へテロ環化合物を代表例としてあげるこ とができる。

本発明に使用されるカラー現像液には、螢光増白剤を含有してもよい。螢光増白剤としては、4.4 ・ - ジアミノー 2.2 ・ - ジスルホスチルベン 系化合物が好ましい。添加量は 0 ~ 5 g / ℓ 好ましくは 0.1 g ~ 4 g / ℓ である。

又、必要に応じてアルキルスルホン酸、アリー ホスホン酸、脂肪族カルボン酸、芳香族カルボ ン酸等の各種界面活性剤を添加しても良い。

本発明のカラー現像液の処理温度は20~50 で好ましくは30~45℃である。処理時間は 20秒~5分好ましくは30秒~3分である。補 充量は少ない方が好ましいが、感光材料1㎡当り 100~1500 = 対ましくは100~800 = である。更に好ましくは100 = 1~400 = 1~500 **3**.

又、カラー現像浴は必要に応じて2 浴以上に分割し、最前浴あるいは最後浴からカラー現像補充 液を補充し、現像時間の短縮化や補充量の低減を 実施しても良い。

本発明の処理方法はカラー反転処理にも用いうる。本発明ではこのときに用いる黒白現像液として通常知られているカラー写真感光材料の反転処理に用いられる黒白第1現像液と呼ばれるものもしくは、黒白感光材料の処理に用いられるものが使用できる。また一般に黒白現像液に添加されるよく知られた各種の添加剤を含有せしめることができる。

代表的な添加剤としては、1-フェニル-3-ピラソリドン、メトールおよびハイドロキノンのような現像主薬、亜硫酸塩のような保恒剤、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリから成る促進剤、臭化カリウムや、2-メチルベンツィミダゾール、メチルベンツチアソール等の無機性もしくは、有機性の抑制剤、ポ

リリン酸塩のような硬水飲化剤、微量のヨウ化物 や、メルカプト化合物から成る現像抑制剤をあげ ることができる。

本発明の処理方法は、前述した発色現像、漂白、 漂白定着などの処理工程からなっている。ここで、 漂白定着工程の後には、水洗及び安定化などの処理工程を行なうことが一般的に行なわれているが、 漂白定着工程後、実質的な水洗を行なわず安定化 処理を行なう簡便な処理方法を用いることもできる。

水洗工程に用いられる水洗水には、必要に応じて公知の添加剤を含有させることができる。例えば、無機リン酸、アミノポリカルボン酸、有機リン酸等の硬水軟化剤、各種バクテリアや藻の増殖を防止する殺菌剤・防ばい剤(例えば、イソチアプロン、有機塩素系殺菌剤、ベンゾトリアゾール等)、乾燥負荷、ムラを防止するための界面活性剤などを用いることができる。または、L. E. West, "Water Quality Criteria", Phot. Sci.and Eng., vol.9, No.6, page 3 4 4 ~ 3 5 9 (1965)

等に記載の化合物を用いることもできる。

安定化工程に用いる安定液としては、色素画像を安定化される処理液が用いられる。例えば、pH3~6の現街能を有する液、アルデヒド(例えば、ホルマリン)を含有した液などを用いることができる。安定液には、必要に応じてアンモニウム化合物、Bi、Alなどの金属化合物、登光増白剤、キレート剤(例えば、1ーヒドロキシエチリデンー1、1ージホスホン酸)、殺菌剤、防ばい剤、硬膜剤、界面活性剤などを用いることができる。

また水洗工程や安定化工程は、多段向波方式が好ましく、段数としては2~4段が好ましい。補充量としては単位面積当り前浴からの持込量の1~50倍、好ましくは2~30倍、より好ましくは2~15倍である。

これらの水洗工程もしくは安定化工程に用いられる水としては、水道水の他、イオン交換樹脂などによって Ca、Mg濃度を5 mm / L以下に脱イオン処理した水、ハロゲン、紫外線殺菌灯等によ

り殺菌された水を使用するのが好ましい。

以上の感光材料の各処理工程において、自動現像機による連続処理を行なった場合、蒸発による処理液の濃縮が起きることがあり、特に処理量が少ない場合や処理液の閉口面積が大きい場合に顕著となる。このような処理液の濃縮を補正するため、適当量の水または補正液を補充することが好ましい。

本発明は種々のカラー窓光材料に適用することができる。一般用若しくは映画用のカラーネガフィルム、スライド用若しくはテレビ用のカラー反転フィルム、カラーペーパー、カラーポジフィルム及びカラー反転ペーパー、直接ポジカラー感光材料等を代表例として挙げることができる。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤は、リサーチ・ディスクロージャー、vol. 1 7 6 、 Item No. 1 7 6 4 3 、 (I) 項に記載された方法を用いて調製することができる。

本発明に用いられるハロゲン化銀カラー写真感 光材料には、臭化銀、沃臭化銀、沃塩臭化銀、塩 臭化銀および塩化銀のいずれのハロゲン化銀を用いてもよい。

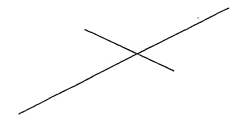
写真乳剤中のハロゲン化銀粒子は、立方体、八面体、十四面体のような規則的な結晶を有するいわゆるレギュラー粒子でもよく、また球状などのような変則的な結晶形を持つもの、双晶面などの結晶欠陥を持つものあるいはそれらの複合形でもよい

ヘロゲン化銀の粒径は、 0.1ミクロン以下の微粒子でも投影面積直径が10ミクロンに至る迄の大サイズ粒子でもよく、狭い分布を有する単分散乳剤でも、あるいは広い分布を有する多分散乳剤でもよい。

また単分散乳剤としては、平均粒子直径が約0.1ミクロンより大きいハロゲン化銀粒子で、その少なくとも約95重量%が平均粒子直径の±40%内にあるような乳剤が代衷的である。平均粒子直径が約0.25~2ミクロンであり、少なくとも約95重量%又は数量で少なくとも約95%のハロゲン化銀粒子を平均粒子直径±20%の範囲

通常40モル%以下であり、好ましくは20モル %以下、より好ましくは15モル%以下である。 また、プリント用窓光材料には塩化銀、臭化銀が 特に好ましい。

平板状粒子は均一なハロゲン組成からなるものであっても異なるハロゲン組成を有する2以上の相からなるものであってもよい。例えば、沃臭化銀を用いる場合、この沃臭化銀平板状粒子はそれぞれ沃化物合有量の異なる複数の相からなる層状構造を有するものを用いることもできる。特開昭58-113928号あるいは特開昭59-99433号等において、平板状ハロゲン化銀粒子のハロゲン組成およびハロゲンの粒子内分布の好ましい例が記載されている。



内としたような乳剤を本発明で使用できる。

結晶構造は一様なものでも、内部と外部とが異質なハロゲン組成からなる物でもよく、層状構造をなしていてもよい。これらの乳剤粒子は、英国特許第1,027,146号、米国特許第3,505,068号、同4,444,877号および特別昭60-143331号等に開示されている。また、エピタキシャル接合によって組成の異なるハロゲン化銀が接合されていてもよい。

本発明に用いられるハロゲン化銀写真乳剤に平板状粒子を用いることによって、増感色素による色増感効率の向上を含む感度の向上、感度の粒状性の関係の改良、シャープネスの改良、現像進行性の改良、カバリングパワーの向上、クロスオーバーの改善などが達成できる。ここで平板状ハロゲン化銀粒子とは、その直径/厚みの比が5以上のものであり、例えば8を越えるものや5以上8以下のものがある。

高感度感光材料に用いるものには沃臭化銀が特に好ましい。沃奥化銀の場合、沃化銀含有量は、

本発明における平板状ハロゲン化銀粒子の好ましい使用方法としては、リサーチ・ディスクロージャーNo.22534(1983年1月)、同No.25330(1985年5月)に詳細に記述されており、そこでは例えば平板状粒子の厚みと光学的性質の関係に基づいた使用法が開示されている。

次に、ハロゲン化銀粒子形成の熟成を促進するにはハロゲン化銀溶剤が有用である。例えば熟成を促進するのに過剰量のハロゲンイオンを反応器中に存在せしめることが知られている。ハロゲンイオン以外の熟成剤としては、アンモニアあるいは、アミン化合物、チオシアネート塩、例ウムチオシアネート塩を用いることができる。チオシアネート熟成剤を用いることは米国特許第2、222、264号、同2、448、534号およよい同3、320、069号に数示が見られる。また米国特許第3、271、157号、同3、57

載されるような常用されるチオエーテル熟成剤を 用いることもできる。あるいは特開昭 5 3 - 8 2 4 0 8 号、同 5 3 - 1 4 4 3 1 9 号に開示されて いるようなチオン化合物を用いることもできる。

ハロゲン化銀乳剤は通常は化学的に増感される。 化学増感は最適には、金化合物とチオシアネート 化合物の存在下に、または米国特許第3,857, 711号、同4,266,018号および同4, 054,457号に記載される硫黄合有化合物も しくはハイポ、チオ尿素系化合物、ロダニン系化 合物などの硫黄合有化合物の存在下に行う。

本発明に用いられるハロゲン化銀写真乳剤は、 メチン色素類その他によって分光増感されてもよ い。特に有用な色素は、シアニン色素、メロシア ニン色素、および複合メロシアニン色素に属する 色素である。

これらの増感色素は単独に用いてもよいが、それらの組合わせを用いてもよく、増感色素の組合わせは特に、強色増感の目的でしばしば用いられる。 増感色素とともに、それ自身分光増感作用を

ウム塩化合物、ウレタン誘導体、尿素誘導体、イミダゾール誘導体、3 - ピラゾリドン類等を含んでもよい。

本発明に用いられるハロゲン化銀写真乳剤には、 感光材料の製造工程、保存中あるいは写真処理中 のカブリを防止し、あるいは写真性能を安定化さ せるなどの目的で、種々の化合物を含有させるこ とができる。すなわちアゾール類、例えばベンゾ チアゾリウム類、ニトロイミダゾール類、ニトロ ベンズイミダゾール類、クロロベンズイミダゾー ル類、プロモベンズイミダゾール類、メルカプト チアゾール類、メルカプトベンゾチアゾール類、 メルカプトベンズイミダゾール類、メルカプトチ アジアゾール類、アミノトリアゾール類、ベンゾ トリアゾール類、ニトロベンゾトリアゾール類、 メルカプトテトラゾール類(特に1-フェニルー 5ーメルカプトテトラゾール) など:メルカプト ピリミジン類;メルカプトトリアジン類;例えば オキサゾリンチオンのようなチオケト化合物:ア ザインデン類、例えばトリアザインデン類、テト

持たない色素あるいは可視光を実質的に吸収しない物質であって、強色増感を示す物質を乳剤中に 含んでもよい。

これらの色素などとしては、リサーチ・ディスクロージャー、vol. 176、Item Mo. 17643、IV (1978年12月) に記載されたものを用いうる。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤を分光増感する際には、乳剤調製のどの段階でも行なうことができる。米国特許第4,183,756号および同4,225,666号では、ハロゲン化銀粒子形成の安定な該の形成以後に分光増感色素を乳剤に添加することにより、写真感度の増加やハロゲン化銀粒子による分光増感色素の吸着の強化などの利点があることが開示されている。

本発明の写真感光材料の写真乳剤層には感度上昇、コントラスト上昇、または現像促進の目的でたとえばポリアルキレンオキシドまたはそのエーテル、エステル、アミンなどの誘導体、チオエーテル化合物、チオモルフォリン類、四級アンモニ

ラアザインデン類 (特に 4 ーヒドロキシ置換 (1,3,3 a,7) テトラアザインデン類)、ベンタアザインデン類など;ベンゼンチオスルフォン酸、ベンゼンスルフィン酸、ベンゼンスルフィン酸アミド等のようなカブリ防止剤または安定剤として知られた多くの化合物を加えることができる。

本発明には種々のカラーカプラーを使用することができ、その具体例は前出のリサーチ・ディスクロージャー(RD) Mal 7643、VII-C~Gに記載された特許に記載されている。色素形成カプラーとしては、減色法の三原色(すなわち、イエロー、マゼンタおよびシアン)を発色現像で与えるカプラーが重要であり、耐拡散性の、4当量または2当量カプラーの具体例は前述RDl17643、VII-CおよびD項記載の特許に記載されたカプラーの外、下記のものを本発明で好ましく使用できる。

本発明に使用できるイエローカプラーとしては、 オイルプロテクト型のアシルアセトアミド系カプ ラーが代表例として挙げられる。その具体例は、

米国特許第2, 407, 210号、同第2, 87 5. 057号および同第3. 265. 506号な どに記載されている。本発明には、二当量イエロ ーカプラーの使用が好ましく、米国特許第3.4 08,194号、同第3,447,928号、同 第3,933,501号および同第4,022, 620号などに記載された酸素原子難脱型のイエ ローカプラーあるいは特公昭55-10739号、 米国特許第4, 401, 752号、同第4, 32 6. 024号、RD18053(1979年4月)、 英国特許第1、425、020号、西独出願公開 第2.219.917号、同第2.261.36 1号、同第2, 329, 587号および同第2. 433、812号などに記載された窒素原子離脱 型のイエローカブラーがその代表例として挙げら れる。α-ピパロイルアセトアニリド系カプラー は発色色素の堅牢性、特に光堅牢性が優れており、 一方、αーベンゾイルアセトアニリド系カプラー は高い発色濃度が得られる。

本発明に使用できるマゼンタカブラーとしては、

許第3.369.879号記載のピラゾロベンズィミグゾール類、好ましくは米国特許第3.725.067号に記載されたピラゾロ(5,1-c)(1.2.4)トリアゾール類、リサーチ・ディスクロージャー24220(1984年6月)に記載のピラゾロテトラゾール類およびリサーチ・ディスクロージャー24230(1984年6月)に記載のピラゾロピラゾール類が挙げられる。発色色素のイエロー副吸収の少なさおよび光堅牢性の点で欧州特許第119.741号に記載のイミグゾ(1.2-b)ピラゾール類は好ましく、欧州特許第119.860号に記載のピラゾロ(1.5-b)[1.2.4]トリアゾールは特に好ましい。

本発明に使用できるシアンカプラーとしては、オイルプロテクト型のナフトール系およびフェノール系のカプラーがあり、米国特許第2,474.293号に記載のナフトール系カプラー、好ましくは米国特許第4,052,212号、同第4,146,396号、同第4,228,233号お

オイルプロテクト型の、インダゾロン系もしくは シアノアセチル系、好ましくは5-ピラゾロン系 およびピラゾロトリアゾール類などピラゾロアゾ ール系のカプラーが挙げられる。5-ピラゾロン 系カプラーは3-位がアリールアミノ基もしくは アシルアミノ基で置換されたカプラーが、発色色 素の色相や発色濃度の観点で好ましく、その代表 例は、米国特許第2.311.082号、同第2. 3 4 3, 7 0 3 号、 同第 2, 6 0 0, 7 8 8 号、 同第2,908,573号、同第3,062,6 53号、同第3、152、896号および同第3、 936,015号などに記載されている。二当量 の5-ピラゾロン系カプラーの離脱基として、米 国特許第4、310、619号に記載された窒素 原子離脱基または米国特許第4、351、897 号に記載されたアリールチオ基が好ましい。また 欧州特許第73、636号に記載のパラスト基を 有する5ーピラゾロン系カプラーは高い発色速度 が得られる。

ビラゾロアゾール系カプラーとしては、米国特

よび同第4、296、200号に記載された酸素 原子離脱型の二当量ナフトール系カプラーが代表 例として挙げられる。またフェノール系カプラー の具体例は、米国特許第2.369.929号、 同第2,801,171号、同第2,772,1 62号、同第2、895、826号などに記載さ れている。湿度および温度に対し堅牢なシアンカ プラーは、本発明で好ましく使用され、その典型 例を挙げると、米国特許第3, 772, 002号 に記載されたフェノール核のメター位にエチル基 以上のアルキル基を有するフェノール系シアンカ プラー、米国特許第2. 772. 162号、同第 3, 758, 308号、同第4, 126, 396 号、同第4, 334, 011号、同第4, 327, 173号、西独特許公開第3.329,729号 および特別昭59-166956号などに記載さ れた2、5-ジアシルアミノ置換フェノール系カ プラーおよび米国特許第3, 446, 622号、 同第4,333,999号、同第4,451,5 5 9 号および同第4, 4 2 7, 7 6 7 号などに記

載された2 - 位にフェニルウレイド基を有しかつ 5 - 位にアシルアミノ基を有するフェノール系カ プラーなどである。

発色色素が適度に拡散性を有するカプラーを併用して粒状性を改良することができる。このようなカプラーは、米国特許第4.366,237号などにマゼンタカプラーの具体例が、また欧州特許第96.570号などにはイエロー、マゼンタもしくはシアンカプラーの具体例が記載されている。

色素形成カプラーおよび上記の特殊カプラーは、二量体以上の重合体を形成してもよい。ポリマー化された色素形成カプラーの典型例は、米国特許第3、451、820号などに記載されている。ポリマー化マゼンタカプラーの具体例は、米国特許第4、367、282号などに記載されている。

カップリングに伴って写真的に有用な残基を放出するカプラーもまた本発明で好ましく使用できる。 現像抑制剤を放出する DIRカプラーは前述の RD17643、VI~F項に配数された特許の

本発明に用いられる感光材料は、色カブリ防止 剤もしくは混色防止剤として、ハイドロキノン誘 導体、アミノフェノール誘導体、アミン類、没食 子酸誘導体、カテコール誘導体、アスコルピン酸 誘導体、無星色カブラー、スルホンアミドフェノ ール誘導体などを含有してもよい。

本発明に用いられる感光材料には、公知の退色 防止剤を用いることができる。公知の退色防止剤 としてはハイドロキノン類、6~ヒドロキシクロ マン類、p-アルコキシフェノール類、ピスフェ ノール類を中心としたヒンダードフェノール類、 グ食子酸誘導体、メチレンジオキシベンゼン類、 アミノフェノール類、ヒンダートアミン類おび これら各化合物のフェノール性水酸基をシリル化、 アルキル化したエーテルもしくはエステル誘導体 が代表例として挙げられる。

本発明に用いられる感光材料において、親水性 コロイド層中に紫外線吸収剤を添加することがで きる。 カプラーが有用である。

本発明の感光材料には、現像時に画像状に遺伝 割もしくは現像促進剤またはそれらの前駆体を放 出するカプラーを使用することができる。このような化合物の具体例は、英国特許第2.097. 140号、同第2.131.188号に記載され ている。その他、特開昭60-185950号な どに記載のD1Rレドックス化合物放出カプラー、 欧州特許第173,302A号に記載の離脱後復 色する色素を放出するカプラーなどを使用することができる。

本発明に使用するカプラーは、種々の公知分散方法により感光材料中に導入できる。水中油滴分散法に用いられる高沸点有機溶媒の例は米国特許第2、322、027号などに記載されている。また、ラテックス分散法の工程、効果、含没用のラテックスの具体例は、米国特許第4、199、363号、西独特許出頭(OLS)第2、541、274号および同第2、541、230号などに記載されている。

紫外線吸収剤の典型例はRD24239(19 84年6月)などに記載されている。

本発明に用いられる感光材料は塗布助剤、帯電 防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止および 写真特性改良(たとえば現像促進、硬調化、増感) など種々の目的で一種以上の界面活性剤を含んで もよい。

本発明に用いられる感光材料は、フィルター染料として、またはイラジェーションもしくはハレーション防止その他種々の目的のために現水性コロイド層中に水溶性染料を含有してもよい。このような染料として、オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチリル染料、メロシアニン染料、アントラキノン染料、アゾ染料が好ましく使用され、この他にシアニン染料、アゾメチン染料、トリアゾールメタン染料、フタロシアニン染料も有用である。油溶性染料を水中油滴分散法により乳化して銀水性コロイド層に添加することもできる。

本発明に用いられる感光材料において、親水性 有機コロイド層に写真用カブラーなど親油性の化 合物を導入する方法としては、水中油荷分散法、 ラテックス分散法、固体分散法、アルカリ分散法 など種々の方法を用いることができ、好ましい方 法は導入される化合物の化学構造と物理化学的性 質に応じて適宜選択することができる。

(実施例)

以下に本発明の実施例を示すが本発明はこれら に限定されるものではない。実施例中の本発明の 化合物は本文中の具体例の番号で表わした。

尚、実施例にて使用した比較化合物の構造は、 以下の通りである。

漂白促進剤

(A)

(米国特許3,748,136号記載の化合物)

(E)

(米国特許3893858号記載の化合物)

(F)

(G)

実施例-1

下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 体上に、下記に示すような組成の各層よりなる多 層カラー感光材料Aを作製した。

(感光層の組成)

遠布量はハロゲン化銀およびコロイド銀については銀の g / m 単位で表した量を、またカプラー、添加剤およびゼラチンについては g / m 単位で表

(B)

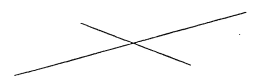
(特公昭54, -12056号記載の化合物)

(C)

(同上)

(D)

(特開昭53-95630号記載の化合物)



した量を、また増感色素については同一層内のハロゲン化銀1モルあたりのモル数で示した。

第1層 (ハレーション防止層)

黒色コロイド銀	0.2
ゼラチン	1.3
E x M - 9	0.06
U V - 1	0.03
U V - 2	0.06
U V - 3	0.06
S o 1 v - 1	0,15
S o 1 v - 2	0.15
S o 1 v - 3	0.05
第2層(中間層)	
ゼラチン	1.0
u v - 1	0.03
E x C - 4	0.02
E x F - 1	0.004
S o 1 v - 1	0.1
S o I v - 2	0.1

第3階(低感度赤感乳剂層)

. 沃臭化銀乳剤(Agl4モル%、均一Ag	1型、 /厚み比 5.0)
球相当径 0.5μ、球相当径の変動係数 2	0%、 塗布銀量 0.7
板状粒子、直径/厚み比 3.0)	セラチン 1.0
塗布銀量 1.	2 E x S - 1 3 × 1 0 4
沃臭化銀乳剤(Agi3モル%、均一Ag	I型、 ExS-2 2.3×10-3
球相当径 0.3μ、球相当径の変動係数1	5 %. E x C - 6 0. 1 1
球形粒子、直径/厚み比 1.0)	E x C - 7 0.05
塗布銀量 0.	6 E x C - 4 0.05
ゼラチン 1.	0 Solv-1 0.05
E x S - 1 4 × 1 0	Solv-3 0.05
E x S - 2 4 × 1 0	等5層(中間層)
E x C - 1 0.0	5 ゼラチン 0.5
E x C - 2 0.5	0 $C p d - 1$ 0. 1
E x C - 3 0. 0	3 Solv-1 0.05
E x C - 4 0. 1	2 第6層(低感度綠感乳剤層)
E x C - 5 0. 0	1 沃奥化銀乳剤(A8!4モル%、コアシェル比
第4層(高感度赤感乳剤層)	1:1の表面高AgⅠ型、球相当径 0.5μ、
沃臭化銀乳剤(Agl6モル%、コアシェ	ル比 球相当径の変動係数15%、板状粒子、直径
1:1の内部高Agし型、球相当径 0.7	μ、 /厚み比 4.0) ・
球相当径の変動係数15%、板状粒子、	直径 繁布銀量 0.35
沃臭化銀乳剤(Agl3モル%、均一Ag	1型、 ゼラチン 0.5
CORTEM TENT (TO CO CO TO CO	
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2	
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2	5.%. E x S - 3 5 × 1 0 - 4 E x S - 4 3 × 1 0 - 4
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0)	5.% E x S - 3 5 × 1 0 - 4 E x S - 4 3 × 1 0 - 4 0 E x S - 5 1 × 1 0 - 4
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) 塗布銀畳 0.2	5.%. E x S - 3 5 × 1 0 - 4 E x S - 4 3 × 1 0 - 4 0 E x S - 5 1 × 1 0 - 4 0 E x M - 8 0 . 1
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) 塗布銀量 0.2 ゼラチン 1.	5.% E x S - 3 5 × 1 0 - 4 E x S - 4 3 × 1 0 - 4 0 E x S - 5 1 × 1 0 - 4 0 E x M - 8 0 . 1 - 4 E x M - 9 0 . 0 2
球相当径 0.3 u、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) 塗布銀量 0.2 セラチン 1. ExS-3 5×10	5.% E x S - 3 5 x 1 0 - 4 E x S - 4 3 x 1 0 - 4 0 E x S - 5 1 x 1 0 - 4 0 E x M - 8 0 1 - 4 E x M - 9 0 0 2 - 5 E x Y - 1 1 0 0 3
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) 塗布銀量 0.2 ゼラチン 1. ExS-3 5×10 ExS-4 3×10	5.% E x S - 3 5 x 1 0 - 4 E x S - 4 3 x 1 0 - 4 0 E x S - 5 1 x 1 0 - 4 0 E x M - 8 0 1 - E x M - 9 0 0 2 - E x Y - 1 1 0 0 3 - E x C - 2 0 0 3
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) 塗布銀量 0.2 ゼラチン 1. ExS-3 5×10 ExS-4 3×10 ExS-5 1×10	5.% E x S - 3 5 x 1 0 - 4 E x S - 4 3 x 1 0 - 4 0 E x S - 5 1 x 1 0 - 4 0 E x M - 8 0 1 - E x M - 9 0 0 2 - E x Y - 1 1 0 0 3 - E x C - 2 0 0 3 4 E x M - 1 4 0 0 0 1
球相当径 0.3 u、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) ***	5.%. E x S - 3 5 × 1 0 - 4 E x S - 4 3 × 1 0 - 4 0 E x S - 5 1 × 1 0 - 4 0 E x M - 8 0. 1 - E x M - 9 0. 0 2 - E x Y - 1 1 0. 0 3 - E x C - 2 0. 0 3 4 E x M - 1 4 0. 0 1 7 S o 1 v - 1 0. 2
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) *** ***	5.% E x S - 3
球相当径 0.3 u、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) 整布銀量 0.2 セラチン 1. ExS-3 5×10 ExS-4 3×10 ExS-5 1×10 ExM-8 0. ExM-9 0.0	5.%、 E x S - 3
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) ***	5.%、 ExS-3 5×10 ⁻⁴ ExS-4 3×10 ⁻⁴ 0 ExS-5 1×10 ⁻⁴ 0 ExM-8 0.1 -4 ExM-9 0.02 -4 ExY-11 0.03 -4 ExC-2 0.03 4 ExM-14 0.01 7 Solv-1 0.2 2 Solv-4 0.01 3 第8階(中間層) 3 ゼラチン 0.5
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) ***********************************	5.%、 ExS-3 5×10 ⁻⁴ ExS-4 3×10 ⁻⁴ 0 ExS-5 1×10 ⁻⁴ 0 ExM-8 0.1 -4 ExM-9 0.02 -4 ExY-11 0.03 -4 ExC-2 0.03 4 ExM-14 0.01 7 Solv-1 0.2 2 Solv-4 0.01 3 第8階(中間層) 3 ゼラチン 0.5
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) ***	5.%、 ExS-3 5×10 ⁻⁴ ExS-4 3×10 ⁻⁴ 0 ExS-5 1×10 ⁻⁴ 0 ExM-8 0.1 -4 ExM-9 0.02 -4 ExY-11 0.03 -4 ExM-14 0.01 7 Solv-1 0.2 2 Solv-4 0.01 3 第8階(中間層) 3 ゼラチン 0.5 5 Cpd-1 0.02
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) ***********************************	5.%、 ExS-3 5×10 ⁻⁴ ExS-4 3×10 ⁻⁴ 0 ExS-5 1×10 ⁻⁴ 0 ExM-8 0.1 -4 ExM-9 0.02 -4 ExY-11 0.03 -4 ExM-14 0.01 7 Solv-1 0.2 2 Solv-4 0.01 3 第8暦 (中間暦) 3 ゼラチン 0.5 5 Cpd-1 0.05 Solv-1 0.05
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) ***	5.%、 ExS-3 5×10 ⁻⁴ ExS-4 3×10 ⁻⁴ 0 ExS-5 1×10 ⁻⁴ 0 ExM-8 0.1 -4 ExM-9 0.02 -4 ExY-11 0.03 -4 ExM-14 0.01 7 Solv-1 0.2 2 Solv-4 0.01 3 第8層(中間層) 3 ゼラチン 0.5 5 Cpd-1 0.05 Solv-1 0.02 ル比 第9層(赤感層に対する重層効果のドナー層) μ、 沃奥化観乳剤(Agl2モル%、コアシェル比
球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 球形粒子、直径/厚み比 1.0) ***********************************	5.%、 ExS-3 5×10 ⁻⁴ ExS-4 3×10 ⁻⁴ 0 ExS-5 1×10 ⁻⁴ 0 ExM-8 0.1 -4 ExM-9 0.02 -4 ExY-11 0.03 -4 ExM-14 0.01 7 Solv-1 0.2 2 Solv-4 0.01 3 第8層(中間層) 3 ゼラチン 0.5 5 Cpd-1 0.05 Solv-1 0.02 ル比 第9層(赤感層に対する重層効果のドナー層) μ、 沃奥化観乳剤(Agl2モル%、コアシェル比

| 塗布銀量 0.35 沃臭化銀乳剤(Agl2モル%、コアシェル比 1:1の内部高Agl型、球相当径 0.4 u、 球相当径の変動係数 2 0 %、板状粒子、直径 /厚み比 6.0) | 塗布銀量 0.20 ゼラチン 0.5

8 × 1 0 - 4 $E \times S - 3$ $E \times Y - 1 3$ 0.11 $E \times M - 1 2$ 0.03 0.10 $E \times M - 1 4$ 0.20 S o I v - 1 第10暦(イエローフィルター暦) 0.05 黄色コロイド銀 0.5 ゼラチン 0.13 Cpd-2S o 1 v - 1 0.13

第11層(低感度脅感乳剤層)

Cpd-1

ゼラチン

沃臭化銀乳剤(A g 14.5モル%、均一A g I 型、

E x S - 6 1 × 1 * 0 * *

E x Y - 1 5 0 . 2 0

E x Y - 1 3 0 . 0 1

S o I v - 1 0 . 1 0

第 1 3 暦 (第 1 保護暦)

ゼラチン 0 . 8

U V - 4 0 . 1

第14階(第2保護層)

S o 1 v - 2

微粒子臭化銀乳剤(Ag I 2 モル%、均一Ag

【型、球相当径0.07 µ)

0.5

0.01

0.10

0.5

ゼラチン

0.45

ポリメチルメタクリレート粒子

直径 1.5 µ H — 1 0.2

. . .

0.4

C p d - 5

0.5

C p d - 6

0.5

球相当径 0.7 μ、球相当径の変動係数 1 5 %、 板状粒子、直径/厚み比 7.0)

塗布銀量 0.3

沃奥化銀乳剤(Ag13モル%、均一Ag1型、 球相当径 0.3 μ、球相当径の変動係数 2 5 %、 板状粒子、直径/厚み比 7.0)

速布銀量 0.15 0,5 ゼラチン 2 × 1 0 -4 E x S - 6 E x C - 1 6 0.05 0.10 E x C - 2 0.02 E x C - 3 0.07 $E \times Y - 1 3$ $E \times Y - 15$ 1.0 0.20 S o 1 v - 1

第12階(高感度青感乳剂器)

沃莫化銀乳剤(Agl10モル%、内部高Agl型、球相当径 1.0μ、球相当径の変動係数25%、多重双晶板状粒子、直径/厚み比 2.0)

塗布銀量 0.5

各層には上記の成分の他に乳剤の安定化剤 Cpd-3 (0.04g/㎡) 界面活性剤 Cpd-4 (0.02g/㎡) を塗布助剤として添加した。

U V - 1

U V - 2

U V - 3

U V - 4

$$C_2H_3$$
 $N-CH=CH-CH*C$
 $COOR$
 $R=C_2H_1$

S o I v - 1 リン酸トリクレジル

S o I v - 2 フタル酸ジプチル

S o 1 v - 3

S o 1 v - 4

C p d - 5

C p d - 6 '

C p d - 2

C p d - 3

C p d - 4

E x C - 3

E x C - 4

E x C - 6

E x C - 9

E x C - 1 0

E x C - 7

E x C - 8

E x C - 1 1

E x M - 1 2

E x Y - 1 3

E x Y - 1 4

 $E \times S - 1$

E x S - 2

E x S - 3

E x Y - 1 5

E x C - 1 6

E x S - 4

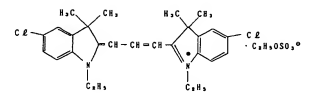
ここでR=SCH_CH_COOCH,

E x S - 5

E x S - 6

H - 1

E x F - 1



以上の機にして作製した試料に色温度4800°Kの光源で10CMSの電光を与え、以下に示す処理工程及び処理液にて処理を行なった。尚、漂白液は表-1の各促進剤を加えたもの及び何も加えないものをそれぞれ用いた。

処理工程

I	程	処理時間	温度
発色	現像	2分30秒	40℃
讚	白	1分30秒	40℃
定	若	2分30秒	40℃
水	洗	1分30秒	40℃
安	定	30秒	40℃
乾	燥	1 分	€0°C

	7:	ノモ	=	7	水										7		0	ml	
	销点	97	ン	ŧ	ニ	ゥ	٨							ì	0		0	g	
	臭(ヒア	ン	ŧ	=	ゥ	٨						1	0	0		0	g	
	漂色	自促	進	剤	(叏	1)											
	水る	を加	ΙŻ	τ													1	L	
	рl	H													6		0		
	定着	i 18)																
	ı	fν	・ン	ÿ	7	1	ン	四	i iii	酸	= :	,							
	1	トリ	ゥ	7	塩										2		0	g	
	亜€	金融	! ታ	ŀ	ij	ゥ	4								4		0	g	
	チョ	+ (#	酸	7	ッ	ŧ	<u>-</u>	ゥ		水	溶剂	Œ							
		(7	0	%	w	/	v)					1	7	5		0	nel	
	1111	巨镁	設	ナ	ŀ	IJ	ゥ	٨							4		6	g	
	水る	上加	ぇ	て											1		0	L	
	рŀ	ł													6		6		
: :	安瓦	已被)																
	ホノ	レマ	IJ	ン	(3	7	%	w	/	v)				2		0	æl.	
			Ċ								_ =								
											テノ								
	-	~ (平				-					•				a		3	R	
			7	-	-	.~	•	•	,						•	•	-	0	

(発色現像液)

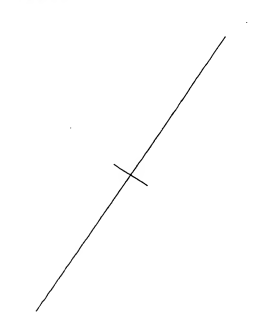
ジエチレントリアミン五酢酸		1.	0 g
1 -ヒドロキシエチリデン-			
1. 1ージホスホン酸		2 .	0 g
亜硫酸ナトリウム		4.	0 g
炭酸カリウム	3	0.	0 g
臭化カリウム		1.	4 g
沃化カリウム		1.	3 mg
硫酸ヒドロキシアミン		2.	4 g
4 - (N-エチル-N-β-			
ヒドロキシエチルアミノ)			
- 2 -メチルアニリン硫酸			•
塩		5.	0 g
水を加えて			1 &
р Н	1	0.	2 0
(漂白液)			
エチレンジアミン四酢酸第二		•	
鉄アンモニウム2水塩		1 2	0 g
エチレンジアミン四酢酸二ナ			
トリウム塩	1	0.	0 g

水を加えて

1.02

尚、漢白液には表-1に記載した化合物を添加 し、それぞれの漢白促進能を残留級量の値で比較 した。残留銀量は發光 X 線分析により求めた。

結果を表-1に示した。



*添加量5×10-3=o1/ℓ

処理No	漂白促進剤*	残留銀量 (µg/cd)	残留銀量の低下 (無添加との差:μg/cal)	
1	-	21.5		比較例
2	(A)	20.2	1.3	*
3	(B)	20.5	1.0	*
4	(C)	21.0	0.5	*
5	(1)	4.2	17.3	本発明
6	(2)	4.5	17.0	,
7	(8)	4.1	17.4	,
8	(12)	5.8	15.7	•
9	(15)	6.1	15.4	•
10	(18)	6.5	15.0	•
11	(20)	4.7	16.8	•

表ー1からわかるように本発明の化合物を漂白促進剤として用いると、 迅速な脱銀処理が可能となる。

実施例-2

(漂白液)

実施例-1の源白液を以下の処方に変えた他は 全く同様のテストを行なったところ、同様な結果

が得られた。

1. 3ージアミノプロパン四 酢酸第2鉄アンモニウム塩

エチレンジアミン四酢酸第二

鉄アンモニウム二水塩 エチレンジアミン四酢酸二ナ

トリウム塩

10.0g 7.0 =

アンモニア水 (27%)

硝酸アンモニウム 10.0g

臭化アンモニウム

100.0g

漂白促進剤(表1の各化合物及び無添加)

水を加えて

5.5

1 2

3 0 g

9 0 g

ρН 実施例-3

実施例-1で作製した感光材料Aを実施例-1 と同様の露光を与え、下記に示す処理工程及び処 理液にて処理を行なった。尚、源白定着液は表ー 2 の各化合物を添加したもの及び何も添加しない

処理工程

工程 処理時間 温度 発色現像 2分30秒 40℃ 漂白定着 2分. 40℃ 1分30秒 水 洗 40℃ 釳 1分 60℃

(発色現像液)

実施例ー1と同じ

ものをそれぞれ用いた。

(漂白定着液)

エチレンジアミン四酢酸第二

鉄アンモニウム二水塩

60.0g

エチレンジアミン四酢酸二ナ

トリウム塩 亜硫酸ナトリウム

9.0g 12.0g

チオ硫酸アンモニウム水溶液

(70% w/v)

2 4 0 = 4

漂白促進剤(表-2)

水を加えて

1.02

ρН

6.5

(水洗水)

ポリオキシエチレン-p-モ

ノノニルフェニルエーテル

(平均重合度10)

0.3 g

蒸留水を加えて

1 &

処理後、各試料の残留銀畳を螢光 X 級分析法に て測定した。

結果を表-2に示した。

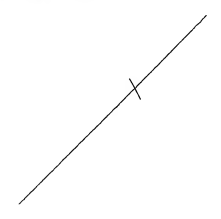


表 - 2 ·

* 添加量 5 × 10⁻³ 1/ ℓ

処理Na	漂白促進剤*	残留銀量(με/cai)	残留銀量の低下 (無添加との差:μg/cm²)	
12	-	22.4	-	比較例
13	(A)	20.9	1.5	*
14	(B)	21.2	1.2	,
15	(c)·	21.4	1.0	•
16	(1)	3.1	19.4	本発明
17	(4)	3.1	19.3	-
18	(8)	3.0	19.4	•
19	(12)	4.2	18.2	•
20	(15)	4.8	17.6	•
21	(18)	4.5	17.9	•
22	(20)	3.4	19.0	•

表-2からわかるように本発明の化合物を用い 水を加えて ると漂白定着工程における脱銀を密しく促進でき る.

また、実施例-1の表-1との比較からわかる ように、本発明の化合物による促進効果(促進剤 無添加に対する残留銀畳の低下)は漂白定着液に 用いた場合の方が漂白液で使用した場合よりも大 きい.

実施例-4

実施例-3において、漂白定着液を以下の処方 に変えた他は全く同様のテストを行なったところ、 同様な結果が得られた。

(源白定着液)

ジエチレントリアミン五酢酸

第二鉄アンモニウム塩

60,0g

ジエチレントリアミン五酢酸

5.0g

亜硫酸ナトリウム

12.0g

チオ硫酸アンモニウム水溶液

(70%w/v)

2 4 0 =4

源白促進剤 (表-2の各化合物及び無添加)

表 - 3

		* 0		
he re u		残留银量		
処理加	種類	添加量(moi/ℓ)	溶解性 *	(μg/cm²)
12	-	_	-	22.4
23	(4)	5 × 1 0 - •	0	21.8
- 24		1.5×10-3	0	15.6
25	•	5 × 1 0 - 5	0	14.0
26	•	1.5×10 ⁻⁴	Δ	13.0
27	•	5 × 1 0 - 4	×	10.6
28	"	1.5×10-3	0	5.2
29	•	5×10-3	0	3.0
30		1.5×10-*	0	5.5
31		5×10-*	Δ	14.0
32		1.5×10 ⁻¹	×	20.0

* ○:漂白定着液(40℃)に溶解

△:不溶分少々あり

×: * 多量あり

表一3からわかるように本発明の化合物は1. 5×10-3~1. 5×10-3mol / Lの添加量で 最も残留銀量が少なくなり、これより多くても少

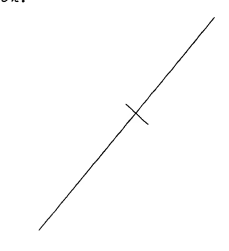
1 2

ρН

7.5

アンモニア水 (27%) を用いてpH調整 実施例-5

実施例-3において源白定着液に使用した漂白 促進剤の種類及び添加量を変えた以外は全く同様 のテストを行なった。それぞれに、使用した漂白 促進剤の種類、添加量及び残留銀量は表 - 3 に示 した.



なくても効果は小さくなる。

· 実施例-6

下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 体上に、下記に示すような組成の各層を重層塗布 して多層カラー感光材料Bを作製した。

(感光層組成)

各成分に対応する数字は、g/m単位で表わし た塗布量を示し、ハロゲン化銀については、銀換 算の塗布量を示す。ただし増感色素については、 同一層のハロゲン化銀1モルに対する塗布量をモ ル単位で示す。

(試料B)

第1層;ハレーション防止層

黒色コロイド銀

銀 0.18

ゼラチン

0.40

第2層;中間層

2. 5ージーヒーペンタデシ

ルハイドロキノン

0.18

EX-1

0.07

EX-3

0.02

特開昭64-29843 (27)

E X - 1 2	0.002	平板状ョウ臭化銀乳	列(ヨウ化銀10モル%、平
U - 1	0.06	均粒径 0.7μ、平 ¹	タアスペクト比 5.5、平均
U — 2	0.08	厚み 0.2μ)	级 1.0
U — 3	0.10	增感色素Ⅰ	5. 1×10-3
H B S - 1	0.10	増感色素Ⅱ	1. 4×10 ⁻³
H B S - 2	0.02	增感色素Ⅱ	2. 3 × 1 0 - 4
ゼラチン	1.04	增感色素Ⅳ	3. 0 × 1 0 - s
第3階(第1赤感乳剂及	5)	E X - 2	0.400
単分散ヨウ臭化級乳剤	対(ヨウ化銀6モル%、平	E X - 3	0.050
均粒径 0.6 u 、粒包	圣に関する変動係数0.15)	E X - 1 0	0.015
	銀 0.55	ゼラチン	1. 30
增感色素!	6. 9 × 1 0 - s	第5層(第3赤感乳剂)	晋)
增感色素Ⅱ	1. 8 × 1 0 - s	ヨウ臭化銀乳剤(ヨ	ウ化銀16モル%、平均粒
增感色素皿	3 . 1 × 1 0 -4	径 1.1 4)	銀1.60
增感色素IV	4. 0 × 1 0 - 5	增感色素 IX	5. 4 × 1 0 - 5
E X - 2	0.350	增感色素Ⅱ	1. 4 × 1 0 - s
H B S - 1	0.005	增感色素亚	2.4×10^{-4}
E X - 1 0	0.020	增感色素Ⅳ	3.1×10^{-5}
ゼラチン	1.20	E X - 3	0.240
第4層(第2赤感乳剂用	5)	2 X - 4	0.120
H B S - 1 H B S - 2 ゼラチン	0. 2 2 0. 1 0 1. 6 3	H B S - 4 ゼラチン 第 8 層 (第 2 緑感乳剤)	0.010 0.75 新)
第6層(中間層)		単分散ヨウ臭化級乳	列(ヨウ化銀9モル%、平
E X - 5	0.040	均粒径 0.7μ、粒	圣に関する変動係数0.18)
H B S - 1	0.020		銀 0.80
E X - 1 2	0.020	增感色素 V	銀 0.80 2.1×10-
			-
BX-12 ゼラチン	0.004	增感色素 VI	2. 1 × 1 0 ⁻³ 7. 0 × 1 0 ⁻³
E X - 1 2 ゼラチン 第 7 階 (第 1 緑感乳剤R	0.004	增感色素 Ⅵ 增感色素 Ⅵ	2. 1 × 1 0 - 3 7. 0 × 1 0 - 3 2. 6 × 1 0 - 4
BX-12 ゼラチン 第7層(第1級感乳剤 平板状ヨウ臭化銀乳剤	0.004 0.80	增感色素 VI 增感色素 VI E X − 6	2. 1 × 1 0 - 5 7. 0 × 1 0 - 5 2. 6 × 1 0 - 6 0. 1 8 0
BX-12 ゼラチン 第7層(第1級感乳剤 平板状ヨウ臭化銀乳剤	0.004 0.80 [°] 野) 羽(ヨウ化銀6モル%、平	增感色素 Ⅵ 增感色素 Ⅵ	2. 1 × 1 0 - 3 7. 0 × 1 0 - 3 2. 6 × 1 0 - 4
BX-12 ゼラチン 第7層 (第1級感乳剤) 平板状ヨウ臭化銀乳類 均粒径 0.6μ、平均	0.004 0.80 明) 阴(ヨウ化銀6モル%、平 タアスペクト比 6.0、平均	増感色素 VI 増感色素 VI E X − 6 E X − 8	2. 1 × 1 0 - 5 7. 0 × 1 0 - 5 2. 6 × 1 0 - 6 0. 1 8 0 0. 0 1 0
EX-12 ゼラチン 第7層 (第1級感乳剤所 平板状ヨウ臭化銀乳 均粒径 0.6μ、平準 厚み0.15)	0.004 0.80 面) 阿(ヨウ化銀6モル%、平 タアスペクト比 6.0、平均 銀 0.40	増感色素 VI 増感色素 VI E X - 6 E X - 8 E X - 1	2. 1 × 1 0 - 3 7. 0 × 1 0 - 3 2. 6 × 1 0 - 4 0. 1 8 0 0. 0 1 0 0. 0 0 8
BX-12 ゼラチン 第7層 (第1級感乳剤別 平板状ヨウ臭化銀乳類 均粒径 0.6μ、平均 厚み0.15) 増感色素 V	0.004 0.80 研(ヨウ化銀6モル%、平 タアスペクト比 6.0、平均 級 0.40 3.0×10 ⁻³ 1.0×10 ⁻⁴	増感色素 VI 増感色素 VI E X - 6 E X - 8 E X - 1 E X - 7	2. 1 × 1 0 - 5 7. 0 × 1 0 - 5 2. 6 × 1 0 - 6 0. 1 8 0 0. 0 1 0 0. 0 0 8 0. 0 1 2
EX-12 ゼラチン 第7層 (第1 緑感乳剤) 平板状ヨウ臭化銀乳 均粒径 0.6 μ、平5 厚み0.15) 増感色素 V 増感色素 V	0.004 0.80 M(ヨウ化銀6モル%、平 タアスペクト比 6.0、平均 銀 0.40 3.0×10-1	増感色素 VI 増感色素 VI E X - 6 E X - 8 E X - 1 E X - 7 H B S - 1	2. 1 × 1 0 - 3 7. 0 × 1 0 - 3 2. 6 × 1 0 - 4 0. 1 8 0 0. 0 1 0 0. 0 0 8 0. 0 1 2 0. 1 6 0
EX-12 ゼラチン 第7層(第1級感乳剤用 平板状ヨウ臭化銀乳料 均粒径 0.6μ、平準 厚み0.15) 増感色素 V 増感色素 VI	0.004 0.80 M(ヨウ化銀6モル%、平 タアスペクト比 6.0、平均 級 0.40 3.0×10 ⁻³ 1.0×10 ⁻⁴ 3.8×10 ⁻⁴	増感色素 VI 増感色素 VI E X - 6 E X - 8 E X - 1 E X - 7 H B S - 1 H B S - 4	2. 1 × 1 0 - 3 7. 0 × 1 0 - 3 2. 6 × 1 0 - 4 0. 1 8 0 0. 0 1 0 0. 0 0 8 0. 0 1 2 0. 1 6 0 0. 0 0 8 1. 1 0
EX-12 ゼラチン 第7層(第1級感乳剤) 平板状ヨウ臭化銀乳類 均粒径 0.6μ、平均 厚み0.15) 増感色素 V 増感色素 VI 増 R 色素 VI EX-6	0.004 0.80 M(ヨウ化銀6モル%、平 タアスペクト比 6.0、平均 級 0.40 3.0×10 ⁻³ 1.0×10 ⁻⁴ 3.8×10 ⁻⁴ 0.260	増感色素 VI 増感色素 VI E X - 6 E X - 8 E X - 1 E X - 7 H B S - 1 H B S - 4 ゼラチン 第 9 層 (第 3 緑感乳剤)	2. 1 × 1 0 - 3 7. 0 × 1 0 - 3 2. 6 × 1 0 - 4 0. 1 8 0 0. 0 1 0 0. 0 0 8 0. 0 1 2 0. 1 6 0 0. 0 0 8 1. 1 0
EX-12 ゼラチン 第7層(第1級感乳剤用 平板状ヨウ臭化銀乳料 均粒径 0.6μ、平準 厚み0.15) 増感色素 V 増感色素 VI EX-6 EX-1	0.004 0.80 M(ヨウ化銀6モル%、平 タアスペクト比 6.0、平均 級 0.40 3.0×10 ⁻¹ 1.0×10 ⁻¹ 3.8×10 ⁻¹ 0.260 0.021	増感色素 VI 増感色素 VI E X - 6 E X - 8 E X - 1 E X - 7 H B S - 1 H B S - 4 ゼラチン 第 9 層 (第 3 緑感乳剤)	2. 1 × 1 0 - 5 7. 0 × 1 0 - 5 2. 6 × 1 0 - 6 0. 1 8 0 0. 0 1 0 0. 0 0 8 0. 0 1 2 0. 1 6 0 0. 0 0 8 1. 1 0

特開昭64-29843 (28)

		特開口	#64 - 29843 (28)
增盛色素VI	8. 0 × 1 0 - 1	H B S - 1	0.28
增感色素VI	3.0×10^{-4}	ゼラチン	1.28
E X - 6	0.065	第12層(第2青感乳剤	73)
E X - 1 1	0.030	単分散ヨウ奥化銀乳剤	(ヨウ化銀10モル%、
E X - 1	0.025	平均粒径 0.8μ、粒	径に関する変動係数0.16)
H B S - 1	0.25		銀 0.45
H B S - 2	0.10	增感色素理	2.1×10^{-4}
ゼラチン	1.74	E X - 9	0.20
第10層(イエローフィ	ルター層)	E X - 1 0	0.015
黄色コロイド銀	銀 0,05	H B S - 1	0.03
E X - 5	0.08	ゼラチン	0.46
H B S - 3	0.03	第13層(第3青感乳剤)	習)
ゼラチン	0.95	ヨウ真化銀乳剤(ヨウ	化銀14モル%、平均粒
第11階(第1青感乳剤	75)	径 1.3 µ)	銀 0.77
平板状ヨウ臭化銀乳剤	(ヨウ化銀6モル%、平	增感色素Ⅷ	2.2×10^{-4}
均粒径 0.6μ、平均	アスペクト比 5.7、平均	E X - 9	0.20
厚み0.15)	銀 0.24	H B S - 1	0.07
增感色素Ⅵ	3. 5 × 1 0 - 4	ゼラチン	0.69
E X - 9	0.85	第14層(第1保護層)	
E X - 8	0.12	ヨウ臭化銀乳剤(ヨウ	化銀1モル%、平均粒径
0.07 μ)	123 0.5	EX-3;実施例1の	ExCー4に同じ
U - 4	0.11.	EX-4;実施例1の1	ExCー7に同じ
U - 5	0.17	B X - 5 : 実施例1の	Codー1に同じ

0.07 μ)	75	U	•	5	
U - 4	() .	1	1	
U - 5	().	1	7	
H B S - 1	C		9	0	
ゼラチン	- 1		0	0	

第15層(第2保護層)

ポリメチルアクリレート粒子

(直径約 1.5μm)	0.	5	4
S - 1	0.	1	5
S - 2	0.	0	5.
ゼラチン	ο.	7	2

各層には上記の成分の他に、ゼラチン硬化剤H

- 1 や界面活性剤を添加した。

U-1:実施例1のUV-1に同じ U-2:実施例1のUV-2に同じ U-3:実施例1のUV-3に同じ U-4:実施例1のUV-4に同じ

U-5:実施例1のUV-5に同じ

EX-1:実施例1のExC-9に同じEX-2;実施例1のExC-2に同じ

EX-5;実施例1のCpd-1に同じ

EX-6; 実施例1のExC-8に同じ

但し平均分子量は30,000

EX-7;実施例1のExM-12に同じ

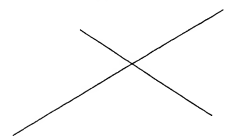
EX-8;実施例1のExY-13に同じ

EX-9;実施例1のExY-15に同じ

EX-10; 実施例1のExC-16と同じ。 但しR = SCHCOOCH。

CH,

EX-11; 実施例 1 の Ex C - 9 に同じ 但 U R = H



E X - 1 2

S-1:実施例1のCpd-5に同じ

S-2: 実施例1のCpd-6に同じ

HBS-1; FUOUUNT*XT*-F

HBS-2;ジプチルフタレート

HBS-3: CZ(2-x+nx+2n) ZZ(2-x+nx+2n)

HBS-4: 実施例1のSolv-4に同じ

H-1; 実施例1のH-1に同じ

IV

VI

增感色素

П

П

VI

٧

IX

以上の様にして作製した試料に色温度4800°K の光源を用いて 2.5 CMSの露光を与え、以下に 示す処理工程及び処理液にて処理を行なった。尚、 課白液及び漂白定着液は表-2の各促進剤をそれ ぞれ5×10-3 wol / & 添加した。実施例-3と 同様の脱銀テストを行なったところ同様な結果が 得られた。

			処理コ	C程		.0-	
	工程		処日	里時間		温度	
発	色現	像	2 3	3010		40℃	
課		白	3	0 8 5		38℃	
漂	白定	着	1	分		38 ℃	
水		洗	1	分		38 C	
安		定	3	0秒		38℃	
乾		燥	1	分		60℃	
(発色現像液)							
実施例-1と同じ							

エチレ	ンジア	ミン四酢酸第二	
鉄ァ	ンモニ	ウム二水塩	120.0 в

〈漂白液〉

アンドハース社製アンパーライトIR-120B) と、OH型アニオン交換樹脂(同アンバーライト 1 R-400) を充塡した混床式カラムに通水し てカルシウム及びマグネシウムイオン濃度を3 略 / L 以下に処理し、続いて二塩化イソシアヌール 酸ナトリウム20g/Lと硫酸ナトリウム0.15g /ℓを添加した。

この液のpHは 6.5- 7.5の範囲にあった。 (安定液)

ポルマリン(37%)	2.0=
ポリオキシエチレン-p-モ	

ノノニルフェニルエーテル	
(平均重合度10)	0.3 g
エチレンジアミン四酢酸二ナ	

トリウム塩	0.05g
水を加えて	1.0 @
рН	5.0-8.0

下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 体上に、下記のような組成の各層よりなる多層カ

エチレンジアミン四酢酸二ナ				
トリウム塩		1	0.	0 g
臭化アンモニウム	1	0	0.	0 в
硝酸アンモニウム		1	0.	0 g
アンモニア水(27%)		1	5.	0 =1
水を加えて			1.	0 L
р Н			6.	3

	(禩	ė	定	若	液)
--	---	---	---	---	---	---	---

エチレンジアミン四酢酸第二				
鉄アンモニウム二水塩		5	0.	0 g
エチレンジアミン四酢酸二ナ				
トリウム塩			5.	0 g
亜硫酸ナトリウム		ı	2.	0 g
チオ硫酸アンモニウム水溶液				
(70%w/v)	2	4	0.	0 m d
アンモニア水(27%)			6.	0 =1
水を加えて			i.	0 &
р Н			7.	2
Andreas Annala N				

(水洗水)

水道水をH型強酸性カチオン交換樹脂(ローム

ラー感光材料Cを作製した。

第1層:ハレーション防止層

黒色コロイド銀	0.2	5 g / m²
紫外線吸収剂 U − 1	0.	1 g / m²
紫外線吸収剂 U-2	0.	1 g / m²
高沸点有機溶媒 011-1		
ゼラチン	1.	9 g / ㎡
第2層:中間層-1		

CpdD		10 neg ∕ m²
高沸点有機溶媒	O i 1 3	4 0 mg/m²
ゼラチン		0.4 g/m²

第3層:中間層-2

妻面をかぶらせた微粒子沃臭化銀乳剤 (平均粒径0.06μ、Αg [含量]モル%)

> 銀量 0.05g/㎡ 0.4g/m

第4層:第1赤感乳剤層

ゼラチン

増感色素S-1およびS-2で分光増感された 沃奥化銀乳剤 (平均粒径 0.2μでAg 1含量 5モル%の単分散立方体と平均粒径 0.1μで

特開昭64-29843 (31)

Ag!含量 5 モル%の	単分散立方体の1対1		銀量 0.48/㎡
の混合物)	銀量 0.48/㎡	カプラー C-3	0.7g/m²
カプラー C-1	0.2g/m²	ゼラチン	1. 1 g / m²
C - 2	0.05g/m²	第 7 酒 :中間 烟 - 3	
高沸点有機溶媒 011	-1 0.1 cc/m²	染料 D-1	0. 028/m²
ゼラチン	0.8 g/m²	ゼラチン	0.6g/m²
第5層:第2赤感乳剂層		第8層:中間層-4	
増感色素 S - 1 および S	- 2 で分光増感された	裏面をかぶらせた微粒	子沃臭化银乳剤
沃臭化銀乳剤(平均粒	径 0.3μのAg [含量	(平均粒径0.06μ、	A g 「含量 1 モル%)
4モル%の単分散立方	体乳剤)		銀貨 0.05g/㎡
	銀量 0.48/㎡	化合物 CpdA	0.2g/m²
カプラー C-1	0. 2 g ∕ п ́	ゼラチン	1.0 g ∕ πੀ
C - 3	0.2g/m²	第 9 層: 第 1 緑 感乳剂層	
C - 2	0.05 g / ㎡	増感色素S-3および	S-4で分光増感された
高沸点有機溶媒 〇11	-1 0.1 cc/ml	沃臭化银乳剂 (平均)	位径 0.2 u、Agl含量
ゼラチン .	0.8g/ml	5 モル%の単分散立	方体と平均粒径 0.1μ、
第6層:第3赤感乳剤層		A g I 含量 5 モル%(の単分散立方体の1:1
増感色素S−1およびS	- 2 で分光増感された	の混合物)	銀量 0.5g/㎡
沃奥化銀乳剤(平均粒	径 0.4μのAg1含量	カプラー C-4	0. 3 g ∕ π²
2 モル%の単分散立方	体)	化合物 CpdB	0.03g/m²
# = # V	0 5 - /-	4	_
ゼラチン 第10暦:第2縁感乳剤層	0.5g/m²	第13層:黄色フィルター	
増感色素S-3およびS	- 1 冬春在古天汗度ル	黄色コロイド銀 化合物 CpdA	0. 1 g / m²
銀乳剂 (平均拉径 0.4		ゼラチン	00 1 g / m² 1. 1 g / m²
%の単分散立方体)	, strain and the	第14層:第1青懋乳剂	
	跟量 0.4g╱㎡		■ S-6を含有する沃臭化
カプラー C-4	0.3 g/m²		2 u 、 A g I 含量 3 モル
化合物 CpdB	0.03g/m²		72 M と平均粒径 0.1 μ、A
ゼラチン	•	8 1 含量 3 モル%の	
第11層:第3級感乳剤層			銀畳 0.6g/㎡
増感色素S-3およびS	- 4 を含有する沃奥化	カプラー C-5	0.6g/m
銀乳剤(平均粒径 0.5.	u、アスペクト比5の		0.8g/ml
A g l 含量 2 モル%の3	平板状乳剤)	第15層:第2青磁乳剂原	
s	退量 0.5g/㎡	増感色素 S - 7 および S	- 6 - 8 を含有する沃臭化
カプラー C-4	0.88/m²	级乳剂 (平均粒径 0.	
化合物 CpdB	0.08g/m²	A g I 含量 2 モル% d	
ゼラチン	1.0g/m²		銀量 0.4g/㎡
第12 題:中間層-5		カプラー C-5	0.3g/nt
染料 D−2	0.05g/m²	c - e	0.3 g/ml
ゼラチン	0 . 6 g /.mt	ゼラチン	0.9g/m²

第16層:第3青感乳剂層

増感色素S-7およびS-8を含有する沃臭化 銀乳剤(平均粒径 1.0μ、アスペクト比7の Ag I 含量 2 モル%の平板状乳剤)

0.4g/m カプラー C-6 0.7 g/m 1. 2 g / m ゼラチン

第17層:第1保護層 紫外線吸収剂 U-1 0.04g/m U - 3 0.03g/m U - 4 0.03g/m 0.05g/ml U - 5 U - 6 0.05g/m² 化合物 CpdC 0.8 g/m² **染料 D-3** 0.05g/m 0.7 g/m² ゼラチン

第18層:第2保護層

表面をかぶらせた微粒子沃臭化銀乳剤

(平均粒径0.06μ、Agl含量1モル%)

銀量 0.1 g/m

C-3;上記C-1と同じ。

但し、R = C. : H. : . R. = H. R. = CN

C - 4

C - 5

ポリメチルメタクリレート粒子

(平均粒径 1.5μ) 0. 1 g/m² メチルメタクリレートとアクリ ル酸の4:6の共重合体(平

均粒径 1.5μ) 0.1g/m シリコンオイル 0. 03g/m フッ素含有界面活性剤 W-1 3g/㎡ ゼラチン 0.8 g/m 各層には、上記組成物の他にゼラチン硬化剤H - 1 および界面活性剤を添加した。

C - 1

R=C4H+.R+=R=-C5H++(t)

C-2:上記C-1と同じ。

但しR = C . H . .

C - 6

フタル酸ジプチル 0 i 1 - 1 0 i i - 2 リン酸トリクレジル

0 i I - 3 NCOC. . H. .

Cpd A

C p d C

実施例1のCpd-6に同じ。

S - 1

S - 2

(CH*) *20 *e

U - 1

U - 2

; 実施例1のUVー1に同じ。 U - 3

: 実施例1のUV-2に同じ。

U-5 ; 実施例1のUV-5と同じ。

但しR = C. z Has

U-6 ; 実施例1のUV-5に同じ。

S - 4

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_3 & C_2H_3 \\
\vdots & \vdots & \vdots \\
C_\ell & C_\ell & C_\ell
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_3 & C_\ell & C_\ell
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_3 & C_\ell & C_\ell
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_3 & C_\ell
\end{array}$$

s - 3

S - 6

D - 1

D - 2

D - 3

H-1:

実施例1のH-1に同じ。

W-1

以上のようにして作製したハロゲン化銀カラー 写真感光材料 C を、色温度 4 8 0 0 ° K の光源で 10 C M S の露光をした後、以下の工程に従い処理 した。尚、漂白定着液には表 - 4 に記載の漂白促 進剤を使用し、それぞれの脱銀促進性を比較した。

処理工程

工程	時間	温度
第一現像	6 分	38℃
第一水洗	45秒	38 -
反 転	45 -	38 -
発色現像	6分	38 -
漢白定着	4 -	38 -

第二水洗(1) 1分 38℃ 9.60 第二水洗(2) 1 -38 pHは、塩酸又は水酸化カリウムで調整した。 定 1 -25 -(第一水洗液) 2 -乾 悭 50 -エチレンジアミンテトラメチ 各処理液の組成は、以下の通りであった。 レンホスホン酸 2. 0 g (第一現像液) リン酸二ナドリウム 5.0g = + y - N N N + + y水を加えて 1.02 メチレンホスホン酸・五ナ рΗ 7.00 トリウム塩 2. 0 g pHは、塩酸又は水酸化ナトリウムで調整した。 亜硫酸ナトリウム 3 0 g (反転液) ハイドロキノン・モノスルホ ン酸カリウム 2 0 g メチレンホスホン酸・五ナ 炭酸カリウム 3 3 g トリウム塩 3.0g 1-フェニルー4-メチルー 塩化第一スズ・二水塩 1. 0 g 4 ーヒドロキシメチルー3 pーアミノフェノール 0. 1 g ーピラゾリドン 2. 0 g 水酸化ナトリウム 8 g 臭化カリウム 2.5 g 水酢酸 15 = チオシアン酸カリウム 1. 2 g 水を加えて 1.02 ヨウ化カリウム 2.0 mg 6.00 水を加えて 1. 0 £ pHは、塩酸又は水酸化ナトリウムで調整した。

(発色現像液)

ニトリローN,N,N-トリ メチレンホスホン酸・五ナ

トリウム塩

2.0g

亜硫酸ナトリウム

7.0 g

リン酸三ナトリウム・十二水

/量

3 6 g

臭化カリウム

1.0g

ヨウ化カリウム 水酸化ナトリウム

90 mg

シトラジン酸

3. 0 g

シトラシン設

1.5 g

N-IFN-N-(B-Jg)

ンスルホンアミドエチル)

- 3 - メチル - 4 - アミノ

アニリン硫酸塩

1 1 g

3, 6 - ジチアオクタンー 1,

8 ージオール

1.0g

水を加えて

1.0 £

рН

1 1 . 8 0

p H は、塩酸又は水酸化カリウムで調整した。

(潔白定着液)

エチレンジアミン四酢酸第二

鉄・アンモニウム・二水塩

8 0 g

エチレンジアミン四酢酸・二

ナトリウム・二水塩

チオ硫酸アンモニウム

(70%w/v)

2 4 0 🕊

5.0g

亜硫酸ナトリウム

12.0g

漂白促進剤(表-4)

水を加えて

1.02

рН

6.60

pHは、塩酸又はアンモニア水で調整した。

(第二水洗液)

水道水を H型強酸性カチオン交換樹脂(ロームアンドハース社製アンバーライト I R - 1 2 0 B)と、O H型アニオン交換樹脂(同アンバーライトI R - 4 0 0)を充壌した混床式カラムに通水してカルシウム及びマグネシウムイオン濃度を 3 略/ 2 以下に処理し、続いて二塩化イソシアヌール酸ナトリウム 2 0 略/ 2 と硫酸ナトリウム 0.15 g

/ℓを添加した。この液の p H は 6.5~ 7.5の範囲にある。

(安定液)

ホルマリン (37%w/v)

5.0 ≠

ポリオキシエチレンーp-モ

ノノニルフェニルエーテル

(平均進合度10)

0.5 🛋

水を加えて

妻-4

1.0 £

рΗ

調整せず

* 添加量 5 × 10-3=a1/0

0 =017			
	残留銀量 (μg/cd)	漢白促進剂。	処理Na
比較例	52.0	_	33
,	50.3	(A)	34
-	51.8	(B)	35
	50.9	(C)	36
本発明	7.3	(2)	37
•	7.0	(5)	38
,	6.9	(9)	39
	7.4	(11)	40

各処理を行なった試料の残留銀量を観光 X 線法で測定した。結果は表 - 4 の通りで、反転カラーフィルムの漂白定着処理においても本発明の化合物は大きな漂白促進能を示した。

実施例-8

以下の処理工程及び処理液を用いた他は実施例 - 7と全く同様のテストを行なった。

処理	工程	時間	温度
第一	現像	6分	38℃
第一	水洗	45 1 5	•
反	転	45 to	•
発色	現像	6 分	
漂白	促進	45 tb	•
漂	ė	1分	
二展	水洗	45 秒	•
定	着	3分	,
三展	水洗	2 分	*
安	定	1 分	•
乾	爉	2 分	50℃

(第一現像液)

(第一水洗液)

(反転液)

(発色現像)

(定着液)

(安定液)

以上、実施例-7と同

(第二水洗液)及び(第三水洗液)は実施例-7

の(第二水洗液)と同

(漂白促進液)

エチレンジアミン四酢酸ニナ

トリウム塩

3.0g

漂白促進剤(表-5記載の各化合物)

水を加えて	1.	0	£
р Н	4.	5	
(漂白液)			

(集日放)	
過硫酸カリウム	3 3 в
塩化ナトリウム	1 8 g
リン酸一ナトリウム	7.0 g
リン酸(85%)	14.7g
水を加えて	· 1.0 £

ランニング処理に先だち(調液直後)、実施例 - 1 と同様の方法で脱銀性を評価した。

表一6 処理工程

工程	処理時間	処理温度	939 容量	補充量*
発色現像	2.30秒	40℃.	8 4	45≠4
源白定着(D	1分20秒	40℃	4 & «	2 段向強方式
課白定着②	40₺	40°C	2 2-	25 ≈€
水洗①	40 25	40°C	2 €	2段向流水洗
* % ®	1分00秒	35℃	4 2-	20 =4
安 定	4025	35 °C	2 2	20 ≈4

* 感光材料35m/m巾1m長さ当り

上記処理工程において、漂白定着①、②及び水 洗①、②は②から①への向渡方式とした。次に用 いた各処理液の組成を示す。

(発色現像液)

. 母液(g) 補充液(g)

.

ジエチレントリアミン

五酢酸

1.0 1.1

рΗ

2.3

結果を表~5に示した。

表 - 5

***添加量 5×10⁻³≡o1/ℓ**

処理Na.	源白促進剂。	残留级量 (μg/cml)	
41	-	103.5	比較例
42	(A)	103.6	
43	(B)	103.2	
44	(C)	103.1	"
45	(2)	9.2	本発明
46	(5)	8.1	~

表 - 5 からわかるように、本発明の化合物は過 硫酸濃白液を用いた処理においても大きな漂白促 進能を示した。

実施例-9

実施例-1で作製した感光材料Aを35m/m ・ 巾に切断し、ISO100の条件で像路光を与え た後、下記の処理工程及び処理液にて各源白定者 液についてそれぞれ別々にランニング処理を行な った。

1 - ヒドロキシエチリ

デ	ン	_	l	1	_	シ	ホ

, , , , , , ,		•
スホン酸	2.0	2.2
亜硫酸ナトリウム	4.0	4.4
炭酸カリウム	30.0	32.0
臭化カリウム	1.4	0.7
沃化カリウム	1.3 mg	-
ヒドロキシアミン硫酸		
塩	2.4	2.6
4 - (N-エチル-N		
- β - ヒドロキシエ		

チルアミノ) - 2 -

メチルアニリン硫酸

塩	4.5	5.0
水を加えて	1 4	1 2
р Н	10.00	10.05

(漢白定着液)

母液(g) 補充液(g)

チオ硫酸アンモニウム

(70%w/v)

240 ≈ 260 ≈

亜硫酸ナトリウム 18 g 20 g エチレンジアミン四酢 酸第二鉄アンモニウ ム・二水塩 90 g 100 g · . エチレンジアミン四酢 酸二ナトリウム2水 9.0g 10.0g 漂白促進剂(表-7) 1 2 水を加えて.

рΗ (水洗水)

水道水を両イオン交換樹脂(オルガノ幽製アン パーライトMB-3)を充てんしたカラムに通水 し、以下の水質としたのち、二塩化イソシアヌー ル酸ナトリウム0.02g/ &を添加した。

6.5

6.0

- カルシウム 1 88/ 8以下 マグネシウム 0.5g/ 2以下 6.5~ 7.3 -146-

(安定液)

表-7 *添加量 5 × 10-3 no1/ ℓ (母液、補充液とも)

処理 No.	All the first the first o	残留銀量 (με/cil)		
	漂白促進剂*	ランニン 列 処理前	9>2>5 処理後	
47	_	25.8	24.6	比較例
48	(D)	7.2	24.2	
49	(E)	5.9	24.5	,
50	(F)	6.7	15.9	•
51	(G)	7.1	18.0	., •
52	(1)	3.5	2.3	本発明
53	(4)	3.2	2.0	•
54	(15)	4.3	3.0	•

この結果からわかるように本発明の化合物は濃・ 白定者液中で持続的に脱銀促進効果を有する。 実施例-10

下速りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 体上に、下記に示すような組成の各層を重層塗布 して多層カラー感光材料Dを作製した。

(感光曆組成)

母液(g) 補充液(g)

ホルマリン

(37% w/v)

2.0 ≈ 3.0 ≈

ポリオキシエチレン-

pーモノノニルフ

ェニルエーテル

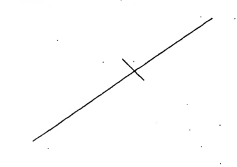
(平均重合度10) 0.3

0.45

水を加えて

各処理における処理量は30m/日とし、連続 6日間処理した。1日休止後、再び実施例-1と 同様の方法で脱銀性を評価した。

結果は表-7に示した。



各成分に対応する数字は、8/州単位で表した 塗布量を示し、ハロゲン化銀については、緩換算 の塗布量を示す。ただし、道感色素については、 同一層のハロゲン化銀/モルに対する塗布量をモ ル単位で示す。

なお、沃臭化銀乳剤に記した変動係数は粒径に - 係る変動係数である。また分散溶剤とは、同一層 内の疎水性耐拡散性化合物を分散するための高沸 点有機溶剤を意味する。

第1層(パレーション防止層)

	黒色=	コロイド観		0.	2
	ゼラチ	トン		1.	0
	紫外城	1. 吸収剤 U V −	1	0.	1
	杂外数	B吸収剤UV-	. 2	0.	1
	紫外额	9.吸収剤UV-	· 3	0.	1
	分散准	≱朔 0 i 1 −	1	0. 0	2
7	2周	(中間層)			

微粒子真化银(平均粒径0.07μ) 0.15

1. 0

第3層(第1赤感乳剂層)

特開昭64-29843 (38)

单分散沃臭化银乳剂(沃化银2	モル%、平均粒	カプラーCp-3	0.05
径 0.3 y 、変動係数 1 9 %)		カプラーCC-1	0.03
ゼラチン	0.9	カプラーDIR-1	0.01
增盛色素 S - A 2	. 0 × 1 0 -4	分散溶剤〇 1 1 - 2	0.1
	. 0 × 1 0 -4	第5層(中間層)	
	. 3 × 1 0 ⁻⁴	ゼラチン	. 1.0
カプラーCp-1	0.5	化合物 C p. d - A	0,05
カプラーCC-1	0.2	分散溶剂O 1 1 - 2	0.01
カプラーDIR-1	0.02	第6層(第1緑感乳剤層)	٠.
カプラーDIR- 2	0.01	单分散沃臭化银乳剂(沃化钼	13モル%、平均粒
分散溶剂 0 1 1 - 1	0.1	径 0.3 u、変動係数19%	6) 0.4
分散溶剂〇ii-2	. 0 . 1	单分散沃臭化銀乳剂(沃化銀	16モル%、平均粒
第4層(第2赤感乳剂層)		径 0.5μ)	0.8
单分散沃臭化级乳剂(沃化级 5	モル%、平均粒	ゼラチン	1.0
径 0.7 µ、変動係数 1 8 %)		增感色素 S − D	1 × 1 0 -4
ゼラチン	1.0	增感色素 S 一 E	4 × 1 0 - 4
増感色素 S ー A	3 × 1 0 - 4	增感色素 S - F	. 1 × 1 0 - 4
增感色素 S - B 1	. 5 × 1 0 -4	カプラーCp-4	0.4
增感色素 S → C 0.	4 5 × 1 0 - 4	カプラーCp-5	0.4
カプラーCp-2	0.15	カプラーCC- 2	0.1
カプラー D I R - 3	0.05	单分散沃臭化银乳剂(沃化氧	艮6モル%、平均拉
分散溶剤 〇 1 1 - 2	0.05	径 0.3 u 、変動係数 2 0 9	6) 0.4
第7層(第2緑感層)		单分散沃臭化银乳剂(沃化氧	艮5モル%、平均粒
多分散沃臭化銀乳剤 (沃化銀7	モル%、平均粒	径 0.6 μ、変動係数 1 7 9	6) 0.4
径 0.8 4 、変動係数 1 5 %)	0.9	ゼラチン	2. 0
ゼラチン	0.9	增感色素S-G	1 × 1 0 -4
增感色素 S − D 0	. 7 × 1 0 ⁻⁴	増感色素S-H	1 × 1 0 -4
增感色素 S - E 2	. 8 × 1 0 ⁻⁴	カプラーCp-6	. 0.9
增感色素 S - F 0	? 7 × 1 0 -4	カプラーDIR-1	0.05.
カプラーCp-5	0.15	分散オイルOi1-3	0.9
カプラーCC-2	0.05	第10層(第2青感乳剤層)	
カプラーDIR-3	0.01	单分散沃臭化级乳剂(沃化金	艮8モル%、平均粒
分散溶媒Oi!-1	0.08	径 1.5 4 、変動係数 1 4 9	6) 0.5
分散溶媒Oi!-3	0.03	ゼラチン	0.5
第8層(イエローフィルター層)		增感色素 S ~ G	5 × 1 0 - 5
黄色コロイド銀	0.2	增感色素 S — H	5 × 1 0 - 3
ゼラチン	0.8.	カプラーCp-6 🗆 .	. 0.2
化合物 CpdA	0.2	カプラーDIR-1	0.02
分散溶剤 〇 i l - 1	0.1	分散溶媒Oi1-3	0.01.
第9層(第1青感乳剤周)		第11層(第1保護層)	•

ť	ラチン			0.	5
25	外線吸収剂	υv	- 1	0.	1
弁	外線吸収剂	υv	- 2	0.	1
杂	外線吸収剤	UV	- 3	0.	1
穷	外線吸収剤	υν	- 4	0.	1
5)	做溶媒 O i	1 -	4	0.0	1

第12曆(第2保護曆)

微粒子臭化银乳剂

(平均粒径0.07μ)0.25ゼラチン0.5

ポリメチルメタクリレート粒子

(直径 1.5 μ) 0.2

ボルムアルデヒド失活剤

C p d - B 0. 5

その他、界面活性 新W - 1、 硬膜剤 H - 1を添加した。

S - A

S-B;実施例6の増感色素皿に同じ

S-C;実施例 6 の増感色素 Ⅱ に同じ

S - D

C p − 1 : 実施例 1 の B x C − 1 に同じ 但し、R 1 − C ℓ , R 2 ≃ C N

C C - 1

D I R - 1

D I R - 2

D I R - 3

R-OCH *CH * CONHCH * CH * OCH *

Cp-3;上記Cp-2に同じ

但し、R = H

C p - 4

C p ー 6 : 実施例 7 の C ー 5 と同じ、但し

0 i l - 1

0 i i - 2

C p - 5

C C - 2

O i ! - 3

UV-1;実施例1のUV-2に同じ

U V - 2

U V - 3; 実施例1の:U V - 1に同じ

U V - 4

Cpd-A

C p d - B

W - 1

H - 1

$$\mathrm{CH}^{\,s} = \mathrm{CH} - \mathrm{20}^{\,s} - \mathrm{CH}^{\,s}$$

手続補正書

昭和62年/2月22日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

2. 発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料の 処理方法

3. 補正をする者

事件との関係

芳許 出願人

神奈川県南足柄市中沼210番地 住 所 名 称(520)富士写真フイルム株式会社

代表者

茜

进格先 〒106 東京都港区西麻布 2 丁目26番30号 京土写賞フイルム株式会社 東京本社 電路 (406) 2537

実施例~3において感光材料Aの代わりに以上 の様にして作製した感光材料Dを用いて同様なテ ストを行なったところ同様な結果が得られた。

また、実施例-9において、ランニング後の本 発明の処理液(No.90~92)を用いて、復業光 した下記感光材料を処理したところ、脱銀が充分 行なわれ、良好な写真性が得られた。

富士写真フィルム製

スーパーHR100、スーパーHR200、 スーパーHR400、スーパーHR1600、

小西六写真工業製

SRV100. SR200. SR400. S R1600,

イーストマンコダック製

VRG100, VR200, VR400, V R1000.

アグファ・ゲバルト製

XRS100, XR200, XR400,

スリーエム製

HR100, HR200, HR400

補正の対象 明細甞の「発明の詳細な説明」

補正の内容

明細帯の「発明の詳細な説明」の項の配収を下 配の通り補正する。

1) 第5頁20行目の

「/38842号」を

「//38842時」

と補正する。

2) 第/4頁構造式(4)の

je

200

と補正する。

3) 第43頁3行目の

「塩化銀、」の後に

「塩臭化鈕、」

を挿入する。

4) 第92頁表-3の

[26	,	1.5×10-4	۵	13.0
	27	•	5×10-4	×	10.6

を

٢	26	,	/.3×/0-4	0	/3.0
	27	,	3×10-4	O.	10.6

と補正する。